Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets



© Veröffentlichungsnummer: 0 417 563 A2

(2)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

② Anmeldenummer: 90116707.2

2 Anmeldetag: 31.08.90

(1) Int. CL5: C07K 15/12, C12N 15/12, C12N 1/21, C07K 3/28, A61K 39/395

© Priorität: 12.09.89 CH 3319/89 08.03.90 CH 746/90 20.04.90 CH 1347/90

- (3) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 20.03.91 Patentblatt 91/12
- 3 Benannte Vertragsstaaten: AT BE CHIDE DK FRIGBIT LINL

(7) Anmelder: F. HOFFMANN-LA ROCHE AG Postfach 3255 CH-4002 Basel(CH)

Erfinder: Brockhaus, Manfred, Dr.

Talweg 29

CH-4126 Bettingen(CH)

Erfinder: Dembic, Zlatko, Dr.

Gempenstrasse 39

CH-4053 Basel(CH)

Erfinder: Gentz, Reiner, Dr.

Finkenweg 13

W-7888 Rheinfelden(DE)

Erfinder: Lesslauer, Werner, Dr.

Marignanostrasse 16

D-4059 Basel(CH)

Erfinder: Lötscher, Hansruedi, Dr.

Frankenstrasse 18

CH-4313 Möhlin(CH)

Erfinder: Schlaeger, Ernst-Jürgen, Dr.

Neue Strasse 63

W-7859 Efringen-Kirchen(DE)

Vertreter: Mezger, Wolfgang, Dr. et al Grenzacherstrasse 124 Postfach 3255 CH-4002 Basel(CH)

(E) TNF-bindende Proteine.

Die vorliegende Erfindung betrifft nichtlösliche Proteine sowie lösliche oder nichtlösliche Fragmente davon, die TNF binden, in homogener Form, sowin deren physilogisch verträglichen Salze, insbesondere solche Proteine mit einem Molekulargewicht von etwa 55 oder 75 kD (nichtreduzierende SDS-PAGE-Bedingungen), Verfahren zur Isolierung solcher Proteinen Antikörper gegen solche Proteine, DNA-Sequenzen, die für nichtlösliche Proteine sowie lösliche oder nichtlösliche Fragmente davon, die TNF binden, kodieren, wie solche, die für Proteine kodieren, die zum einen Teil aus einem löslichen Fragment das TNF bindet und zum anderen Teil aus allen Domänen ausser der ersten der konstanten Region der schweren Kette humaner Immunglobuline bestehen und die davon kodierton rekombinanten Proteine wie Verfahren zur deren Herstellung mittels transformierter prowie eukaryotischer Wirtszellen.

THE-BINDENDE PROTEINE

Tumor Nekrosis Faktor a (TNFa, auch Cachectin), auf Grund seiner haemorragisch-nekrotisierenden Wirkung auf bestimmte Tumoren entdeckt, und Lymphotoxin (TNFß) sind zwel nahe verwandte Peptidfaktoren [3] aus der Klasse der Lymphokine/Cytokine, die im folgenden beide als TNF bezeichnet werden [siehe Uebersichtsarbeiten 2 und 3]. TNF verfügt über ein breites zelluläres Wirkungsspektrum. Beispielsweise besitzt TNF inhibierende oder cytotoxische Wirkung auf eine Reihe von Tumorzelllinien [2,3], stimuliert die Proliferation von Fibroblasten und die phagozytlerende/cytotoxische Aktivität von myeloischen Zellen [4,5,6], induziert Adhäsionsmoleküle in Endothelzellen oder übt eine inhibierende Wirkung auf Endothel aus [7,8,9,10], inhibiert die Synthese von spezifischen Enzymen in Adipozyten [11] und induziert die Expression von Histokompatibilitätsantigenen [12]. Manche dieser TNF-Wirkungen werden über eine Induktion von anderen Faktoren oder durch synergistische Effekte mit anderen Faktoren, wie beispielsweise Interferonen oder Interleukinen erzielt [13-16].

TNF ist bei einer Reihe von Pathologischen Zuständen, beispielsweise Schockzuständen bei Meningococcen-Sepsis [17], bei der Entwicklung von Autoimmun-Glomerulonephritis bei Mäusen [18] oder bei cerebraler Malaria bei Mäusen [19] und beim Menschen [41] involviert. Ganz allgemein scheinen die toxischen Wirkungen von Endotoxin durch TNF vermittelt zu sein [20]. Weiterhin kann TNF wie Interleukin-1 Fieber austösen [39]. Auf Grund der pleietropen funktionellen Eigenschaften von TNF kann man annehmen, dass TNF in Wechselwirkung mit anderen Cytokinen bei einer ganzen Reihe weiterer pathologischer Zustände als Mediator von Immunantwort. Entzündung oder anderen Prozessen beteiligt ist.

Diese biologischen Effekte werden durch TNF über spezifische Rezeptoren vermittelt, wobei nach heutigem Wissensstand sowoht TNFα wie TNFβ an die gleichen Rezeptoren binden [21]. Verschiedene Zelltypen unterscheiden sich in der Anzahl von TNF-Rezeptoren [22,23,24]. Solche ganz allgemein gesprochen TNF-bindenden Proteine (TNF-BP) wurden durch kovalente Bindung an radioaktiv markiertes TNF nachgewiesen [24-29], wobei die fol enden scheinbaren Molekulargewichte der erhaltenen TNF/TNF-BP-Komplexe ermittelt wurden: 95/100 kD und 75 kD [24], 95 kD und 75 kD [25], 138 kD, 90 kD, 75 kD und 54 kD [26], 100±5 kD [27], 97 kD und 70 kD [28] und 145 kD [29]. Mittels anti-TNF-Antikörper-Immunoaffinitätschromatographie und präparativer SDS-Polyacrylamidgelelektrophorese (SDS-PAGE) konnte ein solcher TNF/TNF-BP-Komplex isoliert werden [27]. Die reduktive Spaltung dieses Komplexes und anschliessende SDS-PAGE-Analyse ergab mehrere Banden, die allerdings nicht auf TNF-Bindeaktivität getestet wurden. Da die spezifischen Bedingungen, die zu der Spaltung des Komplexes verwendet werden müssen, zur Inaktivierung des Bindeproteins führen [31], ist letzteres auch nicht möglich gewesen. Die Anreicherung von löslichen TNF-BP aus dem humanen Serum oder Urin mittels lonenaustauscher-Chromatographie und Gelfiltration (Molekulargewichte im Bereich von 50 kD) wurde von Olsson et al. beschrieben [30].

Brockhaus et al. [32] erhielten durch TNFα-Ligandenaffinitätschromatographie und HPLC aus Membranextrakten von HL60-Zellen eine angereicherte TNF-BP-Präparation, die wiederum als Antigenpräparation zur
Horstellung von monoidonalen Antikörpern gegen TNF-BP verwendet wurde. Unter Verwendung eines
solchen immobilisierten Antikörpers (Immunaffinitätschromatographie) wurde mittels TNFα-Ligandenaffinitätschromatographio und HPLC von Loetscher und Brockhaus [31] aus einem Extrakt von humaner Placenta
eine angereicherte Präparation von TNF-BP erhalten, die in der SDS-PAGE-Analyse eine starke breite
Bande bei 35 kD, eine schwache Bande bei etwa 40 kD und eine sohr schwache Bande im Bereich
zwischen 55 kD und 60 kD ergab. Im übrigen zeigte das Gel im Bereich von 33 kD bis 40 kD einen
Proteinhintergrundschmier. Die Bedeutung der so erhaltenen Proteinbanden war jedoch im Hinblick auf die
Heterogenität des verwendeten Ausgangsmaterials (Placenta-Gewebe; vereinigtes Material aus mehreren

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind nichtlösliche Proteinen d.h. beispielsweise Membranproteine bzw. sogenannte Rezeptoren, und lösliche oder nichtlösliche Fragmente davon, die TNF binden (TNF-BP), in homogener Form, sowie deren Physiologisch verträgliche Salze. Bevorzugt sind solche Proteine, die gemäss SDS-PAGE unter nicht reduzierenden Bedingungen durch scheinbare Molekulargewichte von etwa 55 kD, 51 kD, 38 kD, 36 kD und 34 kD bzw. 75 kD und 65 kD charakterisiert sind, insbesonders solche mit etwa 55 kD und 75 kD. Weiterhin bevorzugt sind solche Proteine, die durch wenigstens eine der folgenden Aminosäureteilsequenzen gekennzeichnet sind:

- (IA) Leu-Val-Pro-His-Leu-Gly-Asp-Arg-Glu-Lys-Arg-Asp-Ser-Val-Cys-Pro-Gln-Gly-Lys-Tyr-lle-His-Pro-Gln-X-Asn-Ser-Ile
- (IB) Ser-Thr-Pro-Glu-Lys-Glu-Gly-Glu-Leu-Glu-Gly-Thr-Thr-Lys
- (IIA) Ser-Gin-Leu-Glu-Thr-Pro-Glu-Thr-Leu-Leu-Gly-Ser-Thr-Glu-Glu-Lys-Pro-Leu

- (IIB) Val-Phe-Cys-Thr
- (IIC) Asn-Gin-Pro-Gin-Aia-Pro-Gly-Val-Glu-Ala-Ser-Gly-Ala-Gly-Glu-Ala
- (IID) Leu-Pro-Ala-Gln-Val-Ala-Phe-X-Pro-Tyr-Ala-Pro-Glu-Pro-Gly-Ser-Thr-Cys
- (liE) lie-X-Pro-Gly-Phe-Gly-Val-Ala-Tyr-Pro-Ala-Leu-Glu
- (IIF) Leu-Cys-Ala-Pro

40

- (IIH) Gly-Ser-Gln-Gly-Pro-Glu-Gln-Gln-X-X-Leu-lle-X-Ala-Pro wobei X für einen Aminosaurerest steht, der

nicht eindeutig bestimmt werden konnte. im Stand der Technik sind bereits TNF-BP durch eine N-terminale Teilsequenz charakterisiert worden 10 [Europäische Patentanmeldung mit der Publikations-Nr. 308 378], wobei sich diese Sequenz von der erfindungsgemässen N-terminalen Tellsequenz gemäss Formei (IA) unterscheidet. Im übrigen handelt es sich aber bei den im Stand der Technik beschnebenen TNF-Bindeproteinen um aus dem Urin isolierten löslichen d.h. nicht membrangebundene, TNF-BP und nicht um membrangebundene, d.h. unlösliche, TNF-

Gegenstand der vorllegenden Anmeldung sind auch Verfahren zur Isolierung der erfindungsgemässen BP. TNF-BP. Diese Verfahren sind dadurch charakterisiert, dass man im wesentlichen die folgenden Reinigungsschritte nacheinander ausführt: Herstellung eines Zell- oder Gewebeextraktes, Immunaffinitätschromatographie und/oder ein- oder mehrfache Ligandenaffinitätschromatographie, hochauflösende Flüssigkeitschromatographie (HPLC) und präparative SDS-Polyacrylamidgeleiektrophorese (SDS-PAGE). Die Kombina-20 tion der aus dem Stand der Technik bekannten einzelnen Reinigungsschritte ist für den Erfolg des erfindungsgemässen Verfahrens essentiell, wobei einzeine Schritte im Rahmen der zu lösenden Aufgabe modifiziert und verbessert wurden. So wurde beispielsweise der ursprünglich für die Anreicherung von TNF-3P aus humaner Placenta [31] verwendete kombinierte Immunaffinitätschromatographie/TNFα-Ligandenaffinitätschromatographie-Schritt dadurch abgeändert, dass eine BSA-Sepharose 4B-Vorsäule verwendet wurde. Diese Vorsäule wurde zum Auftrag des Zell- oder Membranextraktes in Reihe mit der Immunaffinitätssäule und gefolgt von der Ligandenaffinitätssäule geschaltet. Nach Auftrag des Extraktes wurden die beiden zuletztgenannten Säulen abgekoppelt, jede für sich eluiert und die TNF-BP-aktiven Fraktionen wurden nochmals über eine Ligandenaffinitätssäule gereinigt. Erfindungswesentlich für die Durchführung des Umkehrphasen-HPLC-Schrittes ist die Verwendung eines Detergens-haltigen Lösungsmittelgemisches.

Femer ist auch ein technisches Verfahren zum Erzielen noher Zeildichten von Säugerzeilen, aus denen TNF-EP isoilert werden können, Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Ein solcnes Verfahren zeichnet sich dadurch aus, dass ein Medium, welches für die spezifischen Wachstumserfordernisse der verwendeten Zeillinie entwickelt wurde, in Verbindung mit einer wie z.B. im Detail in Beispiel 2 beschriebenen Perfusionsapparatur verwendet wird. Mittels eines solchen Verfahrens lassen sich beispielsweise für HL-60-35 Zollen bis zu mehr als 20-fach höhere Zelldichten als üblich erzielen.

Zusätzlich dazu betrifft die vorliegence Erfindung auch DNA-Sequenzen, die für Proteine und löstiche oder nichtlösliche Fragmente davon, die TNF binden, kodieren. Darunter sind beispielsweise DNA-Scquenzen zu verstehen, die für nichtlösliche Proteine oder lösliche wie nicht lösliche Fragmente davon, die TNF binden, kodleren, wobei solche DNA-Sequenzen aus den folgenden auswählber sind:

- (a) DNA-Sequenzen, wie sie in Figur 1 oder Figur 4 dargestollt sind, wie deren komplementäre Stränge, oder solche, die diese Sequenzen umfassen;
- (b) DNA-Sequenzen, die mit wie unter (a) definierten Sequenzen oder Fragmenten davon hybridisieran;
- (c) DNA-Sequenzen, die auf Grund der Entartung des genetischen Codes nicht mit Sequenzen, wie unter
- (a) und (b) definierte, hybridisleren, aber die für Polypoptide mit genau gleicher Aminosäuresequenz

Das heisst, dass von der vorllegenden Erfindung nicht nur allelische Varianten, sondern auch solche DNA-Sequenzen umfasst sind, die sich durch Deletionen, Substitutionen und Additionen von einem oder mehreren Nukleotiden der in Figur 1 bzw. 4 dargestellten Sequenzen ergeben, wobei es sich bei den davon kodierten Proteinen nach wie vor um TNF-BP handelt. Eine Sequenz, die sich durch eine solche Deletion ergibt, ist beispielsweise in Science 248, 1019-1023, (1990) beschrieben.

Bevorzugt sind einmal solche DNA-Sequenzen, welche für ein solches Protein mit einem scheinbaren Molekulargewicht von etwa 55 kD kodieren, wobei die in Abbildung 1 dargestellte Sequenz besonders bevorzugt ist, wie Sequenzen, die für nichtlösliche wie lösliche Fragmente von solchen Proteinen kodleren. Eine DNA-Sequenz, die beispielsweise für ein solches nichtlösliches Protein-Fragment kodiert, reicht von Nukleotid -185 bis 1122 der in Abbildung 1 gezeigten Sequenz. DNA-Sequenzen, die für lösliche Protein-Fragmente kodieren, sind beispielsweise solche, die von Nukleotid -185 bis 633 bzw. von Nukleotid -14 bis 633 der in Abbildung 1 gezeigten Sequenz reichen. Bevorzugt sind ebenfalls DNA-Sequenzen, die für ein Protein von etwa 75/85 kD kodieren, wobei solche, die die in Figur 4 dargestellte Partielle cDNA-Sequenzen

enthalten, bevorzugt sind. Besonders bevorzugte DNA-Sequenzen sind in diesem Fail die Sequenzen des offenen Leserasters von Nukleotid 2 bis 1 177. Die Peptide IIA, IIC, IIE, IIF, IIG und IIH werden von der partieilen cDNA-Sequenz in Figur 4 kodiert, wobei die geringfügigen Abweichungen der experimentell bestimmten Aminosäuresequenzen von der von der cDNA abgeleiteten Sequenz mit höchster Wahrscheinlichkeit auf der geringeren Auflösung der Gasphasen-Sequenzierung berühen. Bevorzugt sind auch DNA-Sequenzen, die für nichtlösliche wie lösliche Fragmente von TNF-bindenden Proteinen mit einem scheinbaren Molekulargewicht von 75 kD/65 kD kodieren. DNA-Sequenzen für solche löslichen Fragmente können auf Grund der Hydrophilieprofile der von den für solche nichtlöslichen TNF-BP kodierenden Nukleinsäuresequenzen aogeleiteten Aminosäuresequenzen bestimmt werden.

Die Erfindung betrifft weiterhin DNA-Sequenzen, die eine Kombination aus zwei Teil-DNA-Sequenzen umfassen, wobei die eine Teilsequenz für solche löslichen Fragmente von nichtlöslichen Proteinen, die TNF binden kodiert (s.o.) und die andere Teil-Sequenz, für alle Domänen ausser der ersten Domäne der konstanten Region der schweren Kette von humanen Immunglobulinen, wie IgG, IgA, IgM bzw. IgE, kodiert.

Die vorliegende Erfindung betrifft natürlich auch die von solchen DNA-Sequenzen kodierten rokombinanten Proteine. Selbstverständlich sind dabei auch solche Proteine umfasst, in deren Aminosäuresequenzen, beispielsweise mittels gezielter Mutagenese, Aminosäuren so ausgetauscht worden sind, dass dadurch die Aktivität der TNF-BP oder deren Fragmente, nämlich die Bindung von TNF oder die Wechselwirkung mit anderen, an der Signalübertragung beteiligten Membrankomponenten, in einer gewünschten Art verändert oder erhalten wurden. Aminosaureaustausche in Proteinen und Peptiden, die im allgemeinen die Aktivität solcher Moleküle nicht verändern, sind im Stand der Technik bekannt und beispielsweise von H. Neurath und R.L. Hill in "The Proteins" (Academic Press, New York, 1979, siehe besonders Figur 6, Seite 14) beschrieben. Die am häufigsten vorkommenden Austausche sind: Ala/Ser, Val/Ile, Asp/Glu, Thr/Ser, Ala Gly, Ala/Thr, Ser/Asn, Ala-Val. Ser/Gly, Tyr/Phe, Ala/Pro, Lys/Arg, Asp/Asn, Leu/lle, Leu/Val, Ala/Glu, Asp/Gly, sowie solche in umgekehrter Weise. Die vorliegende Erfindung betrifft ferner Vektoren, die erfindungsgemässe DNA-Sequenzen enthalten und zur Transformation von geeigneten pro- wie eukaryotischen Wirtssystemen geeignet sind, wobel solche Vektoren bevorzugt sind, deren Verwendung zur Expression der von den erfindungsgemässen DNA-Sequenzen kodierten Proteine führt. Schliesslich betrifft die vorliegende Erfindung auch noch mit solchen Vektoren transformicite Pro- wie eukaryotische Wirtssysteme, wie Verfahren zur Herstellung von erfindungsgemässen rekombinanten Verbindungen durch Kultivierung solcher Wirtssysteme und anschliessende Isolierung dieser Verbindungen aus den Wirtssystemen selbst oder deren Kulturüberstanden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind auch pharmazeutische Präparate, die wenigstens eines dieser TNF-BP oder Fragmente davon, gewünschtenfalls in Verbindung mit weiteren pharmazeutisch wirksamen Substanzen und/oder nicht-toxischen, inerten, therapeutisch verträglichen Trägermateriallen enthalten.

35

Die vorliegende Erfindung betrifft schliesslich die Verwendung solcher TNF-BP einerseits zur Herstellung pharmazeutischer Präparate bzw. andererseits zur Behandlung von Krankheiten, bevorzugt solchen, in deren Verlauf TNF involviert ist.

Ausgangsmaterial für die erfindungsgemässen TNF-BP sind ganz allgemein Zellen, die solche TNF-BP in membrangebundener Form enthalten und die dem Fachmann ohne Beschränkungen allgemein zuganglich-sind, wie beispielsweise HL60- [ATCC Nr. CCL 240], U 937- [ATCC Nr. CRL 1593], SW 480- [ATCC Nr. CCL 228] und HEp2-Zeilen [ATCC Nr. CCL 23]. Diese Zellen können nach bekannten Methoden des Standes der Technik [40] oder zum Erzielen hoher Zeildichten nach dem bereits allgemein und im Detail für HL60-Zellen in Beispiel 2 beschriebenen Verfahren kultiviert werden. TNF-BP können dann nach bekannten Methoden des Standes der Technik mittels geeigneter Detergenzien, beispielsweise Triton X-114, 1-0-n-Octyl-ß-D-glucopyranosid (Octylglucosid), oder 3-[(3-Cholylamidopropyl)-dimethylammonio]-1-propan sulfonat (CHAPS), im besonderen mittels Triton X-100, aus den aus dem Medium abzentrifugierten und gewaschenen Zellen extrahiert werden. Zum Nachweis solcher TNF-BP können die üblicherweise verwendeten Nachweismethoden für TNF-BP, beispielsweise eine Polyäthylenglykol-induzierte Fällung des 125₁-TNF/TNF-BP-Komplexes [27], im besonderen Filterbindungstests mit radioaktiv marklertem TNF gemäss Beispiel 1, verwendet werden. Zur Gewinnung der erfindungsgemässen TNF-BP können die genereli zur Reinigung von Proteinen, Insbesondere von Membranproteinen, verwendeten Methoden des Standes der Technik, wie beispielsweise lonenaustausch-Chromatographie, Gelfiltration, Affinitätschromatographie. HPLC und SDS-PAGE verwendet werden. Besonders bevorzugte Methoden zur Herstellung erfindungsgemässer 55 TNF-BP sind Affinitätschromatographie, insbesondere mit TNF-α als an die Festphase gebundenen Liganden und Immunaffinitätschromatographie, HPLC und SDS-PAGE. Die Eiution von mittels SDS-PAGE aufgetrennten TNF-BP Banden kann nach bekannten Methoden der Proteinchemie erfolgen, beispielsweise mittels Elektroelution nach Hunkapiller et al. [34], wobei nach heutigem Stand des Wissens die dort

angegebenen Elektro-Dialysezeiten generell zu verdoppeln sind. Danach noch verbleibende Spuren von SDS können dann gemäss Bosserhoff et al. [50] entfernt werden.

Die so gereinigten TNF-BP können mittels der im Stand der Technik bekannten Methoden der Peptidchemie, wie beispielsweise N-terminale Aminosäuresequenzierung oder enzymatische wie chemische Peptidspaltung charakterisiert werden. Durch enzymatische oder chemische Spaltung erhaltene Fragmente können nach gängigen Methoden, wie beispielsweise HPLC, aufgetrennt und selbst wieder N-terminal sequenziert werden. Solche Fragmente, die selbst noch TNF binden, können mittels der obengenannten Nachweismethoden für TNF-BP identifiziert werden und sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Ausgehend von der so erhältlichen Aminosäuresequenzinformation oder den in Figur 1 wie Figur 4 dargestellten DNA- wie Aminosäuresequenzen können unter Beachtung der Degeneration des genetischen Codes nach im Stand der Technik bekannten Methoden geeignete Oligonukleotide hergestellt werden [51]. Mittels dieser können dann wiederum nach bekannten Methoden der Molekularbiologie [42,43] cDNA- oder genomische DNA-Banken nach Klonen, die für TNF-BP kodierende Nukleinsäuresequenzen enthalten, abgesucht werden. Ausserdem können mittels der Polymerase-Kettenreaktion (PCR) [49] cDNA-Fragmente kloniert werden, indem von zwei auseinanderliegenden, relativ kurzen Abschnitten der Aminosäuresequenz unter Beachtung des genetischen Codes vollständig degenerierte und in Ihrer Komplementarität geeignete Oligonucieotide als "Primer" eingesetzt werden, wodurch das zwischen diesen beiden Sequenzen liegende Fragment amplifiziert und identifiziert werden kann. Die Bestimmung der Nukleotidsequenz eines derartigen 20 Fragmentes ermöglicht eine unabhängige Bestimmung der Aminosaure-Sequenz des Proteinfragments, für das es kodiert. Die mittels der PCR erhältlichen cDNA-Fragmente können ebenfalls, wie bereits für die Oligonukleotide selbst beschrieben, nach bekannten Methoden zum Aufsuchen von für TNF-BP kodierende Nukleinsäuresequenzen enthaltenden Klonen aus cDNA- bzw. genomische DNA-Banken verwendet werden. Solche Nukleinsäuresequenzen können dann nach bekannten Methoden sequenziert werden [42]. Aufgrund der so bestimmten wie der für bestimmte Rezeptoren bereits bekannten Sequenzen können solche Teilsequenzen, die für lösliche TNF-BP-Fragmente kodieren, bestimmt und mittels oekannter Methoden aus der Gesamtsequenz horausgeschnitten werden [42].

Die gesamte Sequenz oder solche Teilsequenzen können dann mittels bekannter Methoden in im Stand der Technik beschriebene Vektoren zu deren Vervielfältigung wie Expression in Prokaryoten integriert werden [42]. Geeignete Prokaryotische Wirtsorganismen stellen beispielsweise gram-negative wie gram-Positive Bakterien, wie beispielsweise E. coli Stämme, wie E. coli HB 101 [ATCC Nr. 33 694] oder E. coli W3110 [ATCC Nr. 27 325] oder B. subtilis Stämme dar.

Weiternin können erfindungsgemässe Nukleinsäuresequenzen, die für TNF-BP sowie für TNF-BP-Fragmente kodieren, in geeignete Vektoren zur Vermehrung wie Expression in eukaryotischen Wirtszeilen, wie beispielsweise Hefe, Insekten- und Säugerzellen, mittels bekannter Methoden integriert werden. Expression solcher Sequenzen erfolgt bevorzugt in Säuger- wie Insektenzellen.

Ein typischer Expressionsvektor für Saugerzellen enthält ein effizientes Promotorelement, um eine gute Transkriptionsrate zu erzielen, die zu exprimierende DNA-Sequenz und Signale für eine effiziente Termination und Polyadenyllerung des Transkripts. Weitere Elemente, die verwendet werden können, sind "Enhancer", welche zu nochmals verstärkter Transkription führen und Sequenzen, welche z.B. eine längere Halbwertszeit der mRNA bewirken können. Zur Expression von Nukleinsäuresequenzen, denen das endogene für ein Signalpeptid kodierende Sequenzstück fehlt, können Vektoren verwendet werden, die solche geeignete Sequenzen, die für Signalpeptide von anderen bekannten Proteinen kodieren, enthalten. Siehe beispielsweise der von Cullen, ä.R. in Cell 48, 973-982 (1986) beschriebene Vektor pLJ268 oder auch bei Sharma, S. et al. in "Current Communications in Molecular Biology", edt. by Gething, M.J., Cold Spring Harbor Lab. (1985), Seiten 73-78.

Die meisten Vektoren, die für eine transiente Expression einer bestimmten DNA-Sequenz in Säugerzeiten verwendet werden, enthalten den Replikationsursprung des SV40 Virus. In Zellen, die das T-Antigen des Virus exprimieren, (z.B. COS-Zellen), werden diese Vektoren stark vermehrt. Eine vorübergehende Expression ist aber nicht auf COS-Zellen beschränkt. Im Prinzip kann jede transfektierbare Säugerzelllinle hierür verwendet werden. Signale, die eine starke Transkription bewirken können, sind z.B. die frühen und späten Promotoren von SV40, der Promoter and Enhancer des "major immediate-early" Gens des HCMV (humaner Cytomegalovirus), die LTRs ("long terminal repeats") von Retroviren, wie beispielsweise RSV, HIV und MMTV. Es können aber auch Signale von zellulären Genen, wie z.B. die Promotoren des Aktinund Collagenase-Gens, verwendet werden.

Allernativ können aber auch stabile Zelllinien. die die spezifische DNA-Sequenz im Genom (Chromosom) integriert haben, erhalten werden. Hierzu wird die DNA-Sequenz zusammen mit einem selektierbaren Marker, z.B. Neomycin, Hygromycin, Dihydrofolat-Reduktase (dhfr) oder Hypoxanthin-

Guanin-Phosphoribosyltransferase (hgpt) kotransfektiert. Die stabil ins Chromosom eingebaute DNA-Sequenz kann auch noch stark vermehrt werden. Ein geeigneter Selektionsmarker hierfür ist beispielsweise die Dihydrofolat-Reduktase (dhfr), Säugerzellen (z.B. CHO-Zellen), welche kein intaktes dhfr-Gen entbalten, werden hierbei nach erfolgter Transfektion mit steigenden Mengen von Methotrexat inkubiert. Auf diese Weise können Zeillinien erhalten werden, welche mehr als tausend Kopien der gewünschten DNA-Sequenz enthalten.

Säugerzellen, weiche für die Expression verwendet werden können, sind z.B. Zellen der menschlichen Zellinien Hela [ATCC CCL2] und 293 [ATCC CRL 1573], sowie 3T3- [ATCC CCL 163] und L-Zellen, z.B. [ATCC CCL 149], (CHO)-Zellen [ATCC CCL 61], BHK [ATCC CCL 10]-Zellen sowie die CV 1 [ATCC CCL 70]- und die COS-Zeillinien [ATCC CRL 1650, CRL 1651].

Geeignete Expressionsvektoren umfassen beispielsweise Vektoren wie pBC12MI [ATCC 67 109], pSV2dhfr [ATCC 37 146], pSVL [Pharmacia, Uppsala, Sweden], pRSVCat [ATCC 37 152] und pMSG [Pharmacia, Uppsala, Sweden]. Besonder bevorzugte Vektoren sind die in Beispiel 9 verwendeten Vektoren "pK19" und "pN123". Diese können aus den mit ihnen transformierten E. coli-Stämmen HB101(pK19) und 15 HB101(pN123) nach bekannten Mathoden isoliert werden [42]. Diese E. coli-Stämme wurden am 26. Januar 1990 bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen GmbH (DSM) in Braunschweig, BRD unter DSM 5761 für H8101(pK19) und DMS 5764 für HB101(pN123) hinterlegt. Zur Expression der Proteine, die aus einem löslichen Fragment von nichtlöslichen TNF-BP und einem Immunglobulinanteil, d.h. allen Domänen ausser der ersten der konstanten Region der schweren Kette, bestehen, eignen sich besonders pSV2 abgeleitete Vektoren wie beispielsweise von German, C. in "DNA Cioning" [Vol. II., edt von Glover, D.M., IRL Press, Oxford, 1985] beschrieben. Besonders bevorzugte Vektoren sind die bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen und Zeilkulturen GmbH (DSM) in Braunschweig, BRD hinterlegten und in der Europäischen Patentanmeldung Nr. 90107393.2 genau beschriebenen Vektoren pCD4-Нд (DSM 5315), pCD4-H₇I (DSM 5314) und pCD4-H₇3 (DSM 5523). Besagte Europäische Patentschrift wie die in Beispiel 11 angegebenen äquivalenten Anmeldungen enthalten auch Angaben bezüglich der weiteren Verwendung dieser Vektoren zur Expression von chimären Proteinen (siehe auch Beispiel 11) wie zur Konstruktion von Vektoren für die Expression von solchen chimären Proteinen mit anderen Immunglobulinanteilen.

Die Art und Weise wie die Zellen transfektiert werden hängt vom gewählten Expressions- und Vektorsystem ab. Eine Uebersicht über diese Methoden findet man z.B. bei Poilard et al., "DNA Transformation of Mammalian Cells" in "Methods in Molecular Biology" (Nucleic Acids Vol. 2, 1984, Walker, J.M., ed, Humana, Clifton, New Jersey). Weitere Methoden findet man bei Chen und Okayama ["High-Efficiency Transformation of Mammalian Cells by Plasmid DNA", Molecular and Cell Biology 7, 2745-2752, 1987] und bei Felgner et al., "Lipofectin: A highly efficient, lipid-mediated DNA-transfection procedure", Proc. Nat. Acad. Sci. USA 84, 7413-7417, 1987].

Zur Expression in Insektenzeilen kann das Baculovirus-Expressions-System, welches schon für die Expression einer Reihe von Proteinen erfolgreich eingesetzt worden ist (für eine Uebersicht siehe Luckow and Summers, Bio/Technology 6, 47-55, 1988). verwendet werden. Rekombinante Proteine können authentisch oder als Fusionsproteine hergestellt werden. Die so hergestellten Proteine können auch 40 modifiziert, wie beispielsweise glykosyliert (Smith et al., Proc. Nat. Acad. Sci. USA 82 , 8404-8408, 1987) sein. Für die Herstellung eines rekombinanten Baculovirus, der das gewünschlie Protein exprimiert, verwendet man einen sogenannten "Transfervektor". Hierunter versteht man ein Plasmid, welches die heterologe DNA-Sequenz unter der Kontrolle eines starken Promoters, z.B. dem des Polyhedringens, enthält, wobei diese auf beiden Seiten von viralen Sequenzen umgeben ist. Besonders bevorzugte Vektoren sind die in Beispiel 10 verwendeten Vektoren "pN113", "pN119" und "pN124". Diese können aus den mit innen transformierten E. coli-Stämmen HB101(pN113). HB101(pN119) und HB101(pN124) nach bekannten Methoden isoliert werden [42]. Diese E. coli-Stämme wurden am 26. Januar 1990 bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen GmoH (DSM) in Braunschweig, BRD, unter DSM 5762 für HB101(pN113). DSM 5763 für HB101(pN119) und DSM 5765 für HB101(pN124) hinterlegt. Der Transfervek-50 tor wird dann zusammen mit DNA des Wildtyp-Baculovirus in die Insektenzellen transfektiert. Die in den Zellen durch homologe Rekombination entstehenden rekombinanten Viren können dann nach bekannten Methoden identifiziert und isoliert werden. Eine Uebersicht über das Baculovirus-Expressionssystem und der dabei verwendeten Methoden findet man bei Luckow und Summers [52].

Exprimierte TNF-BP wie ihre nichtlöstichen oder löstichen Fragmente können dann nach im Stand der 55 Tochnik bekannten Methoden der Proteinchemie, wie beispielsweise den bereits auf Seiten 5-6 beschriebenen Verfahrens aus der Zellmasse oder den Kulturüberständen gereinigt werden.

Die erfindungsgemäss erhaltenen TNF-BP können auch als Antigene zur Erzeugung von poly- und monoklonalen Antikörpern nach bekannten Methoden der Technik [44,45] oder gemäss dem in Beispiel 3

deschriebenen Verfahren verwendet werden. Solche Antikörper, insbesondere monoklonale Antikörper gegen die 75 kD-TNF-BP-Spezies, sind ebenfalls Gegenstand der verliegenden Erfindung. Solche gegen die 75 kD TNF-BP gerichtete Antikörper können durch dem Fachmann geläufige Modifikationen des in den Beispielen 4-6 im Detail beschriebenen Reinigungsverfahrens zur Isolierung von TNF-BP eingesetzt werden.

Auf Grund der hohen Bindungsaffinität erfindungsgemässer TNF-BP für TNF (K_d -Werte in den Grössenerdnungen von 10^{-9} - 1^{-10} M) können diese oder Fragmente davon als Diagnostika zum Nachweis von TNF in Serum oder anderen Körperflüssigkeiten nach im Stand der Technik bekannten Methoden, beispielsweise in Festphasenbindungstests oder in Verbindung mit Anti-TNF-BP-Antikörpern in sogenannten "Sandwich"-Tests, eingesetzt werden.

Im übrigen können erfindungsgemässe TNF-BP einerseits zur Reinigung von TNF und andererseits zum Auflinden von TNF-Agonisten sowie TNF-Antagonisten nach im Stand der Technik bekannten Verfahren verwendet werden.

Die erfindungsgemässen TNF-BP sowie deren physiologisch verträgliche Salze, die nach im Stand der Technik bekannten Methoden hergestellt werden können können auch zur Herstellung von pharmazeutischen Präparaten, vor allem solchen zur Behandlung von Krankheiten, bei deren Verlauf TNF involviert ist, verwendet werden. Dazu kann eine oder mehrere der genannten Verbindungen, falls wünschenswert bzw. erforderlich in Verbindung mit anderen pharmazeutisch aktiven Substanzen, mit den üblicherweise verwendeten festen oder flüssigen Trägermaterialien in bekannter Weise verarbeitet werden. Die Dosierung solcher Präparate kann unter Berücksichtigung der üblichen Kriterien in Analogie zu bereits verwendeten Präparaten ähnlicher Aktivität und Struktur erfolgen.

Nachdem die Erfindung vorstehend allgemein beschrieben worden ist, sollen die folgenden Beispiele Einzelheiten der Erfindung veranschaulichen, ohne dass diese dadurch in irgendeiner Welse eingeschränkt wird.

Beispiel 1

Nachweis von TNF-bindenden Proteinen

25

45

Die TNF-BP wurden in einem Filtertest mit humanem radio-jodiertem ¹²⁵I-TNF nachgewiesen. TNF (46,47) wurde mit Na¹²³ I (IMS40, Amersham, Amersham, England) und lodo-Gen (#28600, Pierce Eurochemic, Oud-Beijerland, Niederlande) nach Fraker und Speck [48] radioaktiv makiert. Zum Nachweis der TNF-BP wurden isolierte Membranen der Zellen oder ihre solubilisierten, angereicherten und gereinigten Fraktionen auf angefeuchtete Nitrocellulose-Filter (0.45 μ, BioRad, Richmond, California, USA) aufgetragen. Die Filter wurden dann in Pufferlösung mit 1% entfettetem Milichpulver olocklert und anschliessend mit 5*10⁵ cpm/ml ¹²⁵I-TNFα (0.3-1.0*10⁸ cpm/μg) in zwei Ansätzen mit und ohne Beigabe von 5μg/ml nichtmarkiertem TNFα inkubiert, gewaschen und luftgetrocknet. Die gebundene Radioaktivität wurde autoradiographisch semiquantitativ nachgewiesen oder in einem γ-Counter gezählt. Die spezifische ¹²⁵I-TNF-α-Bindung wurde nach Korrektur für unspezifische Bindung in Anwesenheit von unmarkiertem TNF-α im Ueberschuss ermittelt. Die spezifische TNF-Bindung im Filtertest wurde bei verschiedenen TNF-Konzentrationen gemessen und nach Scatchard analysiert [33], wobei ein K_d-Wert von ~10⁻⁹-10⁻¹⁰M ermittelt wurde.

Beispiel 2

Zellextrakte von HL-60-Zellen

HL60 Zeilen [ATCC-Nr. CCL 240] wurden in experimentellem Labormasstab in einem RPMI 1640-Medium [GIBCO-Katalog Nr. 074-01800], das noch 2 g/l NaHCO₂ und 5% fötales Kälberserum enthielt, in einer 5% CO₂-Atmosphäre kultiviert und anschliessend zentrifugiert.

Zum Erzielen hoher Zelldichten in technischem Masstab wurde folgendermassen verfahren. Die Züchtung wurde in einem 75 I Airliftfermenter (Fa. Chemap. Schweiz) mit 58 I Arbeitsvolumen durchgoführt. Hierfür wurde das Kassettenmembransystem "PROSTAK" (Millipore. Schweiz) mit einer Membranfläche von 0,32 m² (1 Kassette) in den äusseren Zirkulationskreislauf Integriert. Das Kulturmedlum (siehe Tabelle

1) wurde mit einer Watson-Marlow Pumpen TYP 603U, mit 5 I/min. umgepumpt. Nach einer Dampfsterilisation der Anlagen wobei das "PROSTAK" System im Autoklaven separat sterilisiert wurde, wurde die Fermentation mit wachsenden HL-60 Zeilen aus einem 20 I Airliftfermenter (Chemap) gestartet. Die Zeilzüchtung im Impffermenter erfolgte im konventionellen Batchverfahren in dem Medium gemäss Tabelle 1 und einem Startzelltiter von 2x10⁵ Zellen/ml. Nach 4 Tagen wurde der HL60 Ansatz mit einem Titer von 4,9x106 Zellen/ml in den 75 i Fermenter überführt. Der pH-Wert wurde bei 7,1 und der pO₂ Wert bei 25% Sättigung gehalten, wobei der Sauerstoffeintrag durch eine mikroporöse Fritte erfolgte. Nach anfänglicher Batchfermentation wurde am 2. Tag die Perfusion bei einem Zelltiter von 4x106 Zellen/ml mit 30 I Mediumsaustausch Pro Tag gestartet. Auf der Filtratseite der Membran wurde das konditionierte Medium abgezogen und durch den Zulauf von frischem Medium ersetzt. Das Zulaufmedium wurde wie folgt verstärkt. Primatone von 0,25% auf 0.35%, Glutamin von 5 mM auf 6 mM und Glucese von 4 g/l auf 6 g/l. Die Perfusionsrate wurde dann am 3. und 4. Tag auf 72 I Medium/Tag und am 5. Tag auf 100 I Medium/Tag erhöht. Nach 120 Stunden der kontinuierlichen Züchtung wurde die Fermentation beendet. Unter den gegebenen Fermentationsbedingungen erfolgte exponentielles Zellwachstum bis 40x106 Zellen/ml. Die Verdopplungszeit der Zelloopulation betrug bis 10x106 Zellen/ml 20-22 Stunden und stieg dann mit zunehmender Zelldichte auf 30-36 Stunden an. Der Anteil der lebenden Zellen lag während der gesamten Fermentationszeit bei 90-95%. Der HL-60 Ansatz wurde dann im Fermenter auf ca. 12°C heruntergekühlt und die Zellan durch Zentrifugation (Beckman-Zentrifuge [Modell J-6B, Rotor JS], 3000 rpm, 10 min., 4 C)

50

Tabelle 1

	HL-60 Medium	
25	Komponenten	Konzentrationen
		mg/1
	CaCl ₂ (wasserfrei)	112,644
30	Ca(NO ₃) ₂ •4H ₂ O	20
	cuso ₄ •5H ₂ o	0,498•10 ⁻³
	Fe(NO ₃) ₃ •9H ₂ O	0.02
4.5	FeSO ₄ •7H ₂ O	0,1668
35	KC1 2	336,72
	kno ₃	.0,0309
	MgCl ₂ (wasserfrei)	11,444

45

50

55

	MgSO ₄ (wasserfrei)	68,37
	NaCl	5801,8
5	Na ₂ HPO ₄ (wasserfrei)	188.408
	NaH ₂ PO4•H ₂ O	75
	Na ₂ SeO ₃ •5H ₂ O	9,6•10 ⁻³
	ZnSO ₂ •7H ₂ O	0,1726
10	4 2	
	D-Glucose	4000
	Glutathion (red.)	0,2
15	Hepes-Puffer	2383,2
	Hypoxanthin	0,954
•	Linolsäure	0,0168
20	Liponsāure	0,042
	Phenolrot	10,24
	Putrescin 2HCl	0,0322
	Na-Pyruvat	88
25	Thymidin	0,146
	Biotin	0,04666
	D-Ca-Pantothenat	2,546
30	Cholinchlorid	5,792
	Folsäure	2,86
	i-Inositol	11,32
35	Niacinamid	2,6
30	Nicotinamid	0,0074
	para-Aminobenzoesäure	0,2
	Pyridoxal HCl	2,4124
40	Pyridoxin HCl	0,2
•	Riboflavin	0,2876
	Thiamin HCl	2,668
45	Vitamin B ₁₂	0,2782
	L-Alanin	11.78
50	L-Asparaginsäure	10
	L-Asparagin H ₂ O	14,362
	L-Arginin	40
	L-Arginin HCl	92,6
55	L-Aspartat	33,32

	L-Cystin 2HC1	62.04
5	L-Cystein HCI•H ₂ O	7,024
	L-Glutaminsäure	36,94
	L-Glutamin	730
10	L-Glycin	21,5
	L-Histidin	3
	L-Histidin HCl•H ₂ O	27,392
15	L-Hydroxypyrolin	4
	L-Isoleucin	73,788
	L-Leucin	75,62
	L-Lysin HCl	102,9
20	L-Methionin	21,896
•	L-Phenylalanin	43,592
	L-Prolin	26,9
25	L-Serin	31,3
	L-Threonin	53
	L-Tryptophan	11,008
30	L-Tyrosin•2Na	69,76
	L-Valin	62.74
	Penicillin/Streptomycin	100 U/m1
35	Insulin (human)	5 μg/ml
	Tranferrin (human)	15 μg/ml
	Rinderserumalbumin	67 µg/ml
40	Primatone RL (Sheffield Products,	
	Notwich NY, USA)	0.25%
	Pluronic F68	
45	(Serva, Heidelberg, BRD)	0.01%
-	Főtales Kälberserum	0,3-3%

Das Zentrifugat wurde mit isotonem Phosphatpuffer (PBS; 0.2 g/l KCl, 0.2 g/l KH₂PO₄, 8.0 g/l Nacl, 2.16 g/l Na₂HPO₄ * 7H₂0), der mit 5% Dimethylformamid. 10 mM Benzamidin. 100 E/ml Aprotinin. 10 uM Leupeptin, 1 uM Pepstatin, 1 mM o-Phenanthrolin, 5 mM Jodacetamid, 1 mM Phenylmethylsulfonylfluorid versetzt war (im folgenden als PBS-M bezeichnet), gewaschen. Die gewaschenen Zellen wurden bei einer Dichte von 2.5*10⁸ Zellen/ml in PBS-M mit Triton X-100 (Endkonzentration 1,0%) extrahiert. Der Zellextrakt wurde durch Zentrifugation geklärt (15 000 x g, 1 Stunde; 100 000 x g, 1 Stunde).

55

Herstellung von monoklonalen (TNF-BP)-Antikörpem

Ein gemäss Beispiel 2 erhaltener Zentrifugationsüberstand aus Kultiviorung von HL60-Zellen im experimentellen Labormasstab wurde im Verhältnis 1:10 mit PBS verdünnt. Der verdünnte Ueberstand wurde bei 4°C auf eine Säule aufgetragen (Flussrate: 0,2 ml/min.), die 2 ml Affigel 10 enthielt (Bio Rad Katalog Nr. 153-6099), an das 20 mg rekombinantes humanes TNF-α [Pennica, D. et al. (1984) Nature 312, 724; Shirai, T. et al. (1985) Nature 313, 803; Wang, A.M. et al. (1985) Science 228, 149] gemäss den Empfehlungen des Herstellers gekoppelt worden war. Die Säule wurde bei 4°C und einer Durchflussrate von 1 ml/min zuerst mit 20 ml PBS, das 0,1% Triton X 114 enthielt und danach mit 20 ml PBS gewaschen. So angereichertes TNF-BP wurde bei 22°C und einer Flussrate von 2 ml/min mit 4 ml 100 mM Glycin, pH 2.8, 0,1% Decylmaltosid eluiert. Das Eluat wurde in einer Centricon 30 Einheit [Amicon] auf 10 шl konzentriert.

10 μ l dieses Eluates wurden mit 20 μ l vollständigem Freundschen Adjuvans zu einer Emulsion gemischt. Je 10 μ l der Emulsion wurden gemäss dem von Holmdahl, R. et al. [(1985), J. Immunoi. Methods a3 379] beschriebenen Verfahren an den Tagen 0, 7 μ nd 12 in eine hintere Fusspfote einer narkotisierten Ealb/c-Maus injiziert.

Am Tag 14 wurde die immunisierte Maus getötet, der popliteale Lymphknoten herausgenommen, zerkleinert und in Iscove's Medium (IMEM, GIBCO Katalog Nr. 074-2200), das 2 g/l NaHCO3 enthleit, durch wiederholtes Pipettieren suspendiert. Gemäss einem modifizierten Verfahren von De St.Groth und Scheidegger [J. Immunoi. Methods (1980), 35 , 1] wurden 5x10⁷ Zellen des Lymphknotens mit 5x10⁷ PAI Maus-Myelomazellen (J.W. Stocker et al., Research Disclosure, 217, Mai 1982, 155-157), die sich in logarithmischem Wachstum betanden, füsioniert. Die Zellen wurden gemischt, durch Zentrifugation gesammelt und durch leichtes Schütteln in 2 ml 50% (v/v) Polyethylenglycol in IMEM bei Raumtemperatur resuspendiert und durch langsame Zugabe von 10 ml IMEM während 10 Minuten vorsichtigen Schüttelns verdünnt. Die Zellen wurden durch Zentrifugation gesammelt und in 200 ml vollständigem Medium [IMEM + 20% fötales Kälberserum, Glutamin (2.0 mM), 2-Mercaptoethanol (100 μM), 100 μM Hypoxanthine, 0.4 μM Aminopterine und 16 μM Thymidine (HAT)] resuspendiert. Die Suspension wurde auf 10 Gewebekulturschalen, die jeweils 96 Vertiefungen enthielten, verteilt und ohne Wechsel des Mediums bei 37°C in einer Atmosphäre von 5% CO2 und einer relativen Luftfeuchtigkeit von 98% 11 Tage lang inkubiert.

Die Antikörper zeichnen sich aus durch ihre inhibierende Wirkung auf die TNF-Bindung an HL60-Zellen oder durch ihre Bindung an Antigen im Filtertest gemäss Beispiel 1. Zum Nachweis der biologischen Aktivität von anti(TNF-BP)-Antikörpern wurde folgendermassen verfahren: 5x10⁶ HL60 oder U937-Zellen wurden in vollständigem RPMI 1640 Medium zusammen mit affinitätsgereinigten monoklonalen anti-(TNF-BP)-Antikörpern oder Kontrollantikörpern (d.h. solchen, die nicht gegen TNF-BP gerichtet sind) in einem Konzentrationsbereich von 1 ng/ml bis 10 μg/ml inkublert. Nach einer Stunde Inkubation bei 37 °C wurden die Zellen durch Zentrifugation gesammelt und mit 4,5 ml PBS bei 0 °C gewaschen. Sie wurden in 1 ml vollständigem RPMI 1640 Medium (Beispiel 2), das zusätzlich 0.1% Natriumazid und ¹²⁵I-TNFα (10⁶ cpm/ml) mit oder ohne Beigabe von unmarkiertem TNFα (s.o.) enthielt, resuspendiert. Die spezifische Radioaktivitat des ¹²⁵I-TNFα betrug 700 Ci/mmol. Die Zellen wurden 2 Stunden bei 4 °C inkubiert, gesammelt und 4 mal mit 4,5 ml PBS, das 1% BSA und 0,001% Triton X 100 (Fluka) enthielt, bei 0 °C gewaschen. Die an die Zellen gebundene Radioaktivität wurde in einem γ-Scintillations-zähler gemessen. In einem vergleichbaren Experiment wurde die zellgebundene Radioaktivität von Zellen. die nicht mit anti-(TNF-BP)-Antikörpern behandelt worden waren, bestimmt (ungefähr 10 000 cpm/5x10⁶ Zellen).

45

Beispiel 4

Affinitätschromatographie

Für die weitere Reinigung wurden jeweils ein gemäss Beispiel 3 erhaltener monoklonaler anti-(55 kD TNF-BP)-Antikörper (2,8 mg/ml Gel). TNFα (3,0 mg/ml Gel) und Rinderserumalbumin (BSA, 8,5 mg/ml Gel) gemäss den Vorschriften des Herstellers kovalent an CNBr-aktivierte Sepharose 4B (Pharmacia, Uppsala, Schweden) gekoppelt. Der gemäss Beispiel 2 erhaltene Zellextrakt wurde über die so hergestellten und in der folgenden Reihenfolge hintereinandergeschalteten Säulen geleitet: BSA-Sepharose-Vorsäule, Immunaffinitätssäule [Anti-(55 kD-TNF-BP)-Antikörper], TNFα-Ligand-Affinitätssaule. Nach vollständigem Auftrag wurden die beiden letztgenannten Säulen abgetrennt und einzeln für sich mit je 100 ml der folgenden

Pufferlösungen gewaschen: (1) PBS, 1.0% Triton X-100, 10 mM Benzamidin, 100 E/ml Aprotinin; (2) PBS, 0.1% Triton X-100, 0.5M NaCl, 10 mM ATP, 10 mM Benzamidin, 100 E/ml Aprotinin; und (3) PBS, 0.1% Triton X-100, 10 mM Benzamidin, 100 E/ml Aprotinin. Sowohl die Immun- als auch die TNFα-Ligand-Affinitätssäule wurden dann mit 100 mM Glycin pH 2.5, 100 mM NaCl, 0,2% Decylmaltoside, 10 mM Benzamidin, 100 E/ml Aprotinin jede für sich eluiert. Die im Filtertest gemäss Beispiel 1 aktiven Fraktionen jeder Säule wurden danach jeweils vereint und mit 1M Tris pH 8,0 neutralisiert.

Die so vereinten TNF-3P-aktiven Fraktionen der Immun-Affinitätschromatographie einerseits und der TNFa-Ligand-Affinitätschromatographie andererseits wurden zur weiteren Reinigung nochmals auf je eine kleine TNFa-Ligand-Affinitätssäule aufgetragen. Danach wurden diese beiden Säulen mit je 40 ml von (1) PBS, 1,0% Triton X-100, 10 mM Benzamidin, 100 E/ml Aprotinin, (2) PBS, 0,1% Triton X-100, 0,5M NaCl, 10 mM ATP, 10mm Benzamidin, 100 E/ml Aprotinin, (3) PBS, 0,1% Triton X-100, (4) 50 mM Tris PH 7.5, 150 mM NaCl, 1,0% NP-40, 1,0% Desoxycholat, 0,1% SDS, (5) PBS, 0,2% Decylmaltosid gewaschen. Anschliessend wurden die Säulen mit 100 mM Glycin pH 2.5, 100 mM NaCl, 0,2% Decylmaltosid eluiert. Fraktionen von 0,5 ml von jeder Säule wurden für sich gesammelt und die gemäss Filtertest (Beispiel 1) aktiven Fraktionen von jeder Säule jaweils für sich vereint und in einer Centricon-Einheit (Amicon, Molekulargewichts-Ausschluss 10'000) aufkonzentriert.

Beispiel 5

20

Auftrennung mittels HPLC

Die gemäss Beispiel 4 erhaltenen aktiven Fraktionen wurden gemäss ihrer unterschiedlichen Herkunft (Immun- bzw. Ligand-Affinitätschromatographie) jeweils für sich auf C1/C8 Umkehrphasen-HPLC-Säulen (ProRPC, Pharmacia, 5x20 mm), die mit 0,1% Trifluoressigsäure, 0,1% Octylglucosid equilibriert worden waren, aufgetragen. Die Säulen wurden dann mit einem linearen Acetonitril-Gradienten (0-80%) im gleichen Puffer bei einem Fluss von 0.5 ml/min eluiert. Fraktionen von 1,0 ml wurden von jeder Säule gesammelt und die aktiven Fraktionen von jeder Säule für sich vereint (Nachweis gemäss Beispiel 1).

Beispiel 6

35

Auftrennung mittels SDS-PAGE

Die gemäss Beispiel 5 erhaltenen und gemäss Filtertest (Beispiel 1) aktiven Fraktionen wurden durch SDS-PAGE gemäss [34] weiter aufgetrennt. Dazu wurden die Proben in SDS-Probenpffer während 3 Minuten auf 95 °C erhitzt und anschliessend auf einem 12% Acrylamid-Trenngel mit einem 5%igen Sammelgel elektrophoretisch aufgetrennt. Als Referenz zur Bestimmung der scheinbaren Molekulargewichte auf dem SDS-PAGE Gel wurden die folgenden Eichproteine verwendet: Phosphorylase B (97.4 kD), BSA (66.2 kD), Ovaibumin (42,7 kD), Carboanhydrase (31,0 kD), Soya Trypsin-Inhibitor (21.5 kD) und Lysozym (14:4 kD).

Unter den genannten Bedingungen wurden für Proben, die gemäss Beispiel 4 durch TNF-α-Ligandenatfinitätschromatographie von Immunaffinitätschromatographieeluaten erhalten und durch HPLC gemäss Beispiel 5 weiter aufgetrennt worden waren, zwei Banden von 55 kD und 51 kD sowie drei schwächere Banden
von 38 kD, 36 kD und 34 kD erhalten. Diese Banden wurden in einem Mini Trans Blot System (BioRad,
Richmond, California, USA) elektrophoretisch während 1 Stunde bei 100 V in 25 mM Tris, 192 mM Glycin,
20% Methanol auf eine PVDF-Membran (Immobilon, Millipore, Bedford, Mass, USA) transferiert. Danach
wurde die PVDF-Membran entweder mit 0,15% Serva-Blau (Serva, Heidelberg, BRD) in
Methanol/Wasser/Eisessig (50/40/10 Volumenteile) auf Protein gefärbt oder mit entfettetem Milchoulver
blockiert und anschliessend zum Nachweis von Banden mit TNF-BP-Aktivität mit 125 -TNFα gemäss den in
Beispiel 1 beschriebenen Filtertestbedingungen inkubiert. Dabei zeigte sich, dass alle in der Proteinfärbung
zur Darstellung gelangten Banden spezifisch TNFα banden. Alle diese Banden banden im Westorn Biot
nach Towbin et al. [38] auch den gemäss Beispiel 3 hergestellten monoklonalen Anti-55kD-TNF-BPAntikörper. Dabei wurde ein gemäss dem in Beispiel 1 beschriebenen Verfahren mit Na¹²⁵ i radioaktiv

markierter, affinitätsgereinigter (Mausimmunglobulin-Sepharose-48-Affinitätssäule) Kaninchen-anti-Maus-Immunoglobulin-Antikörper zum autoradiographischen Nachweis dieses Antikörpers eingesetzt.

Proben, die gemäss Beispiel 4 durch zweimalige TNF-α-Ligandenaffinitätschromatographie des Durchlaufs der Immunaffinitätschromatographie erhalten und durch HPLC gemäss Beispiel 5 weiter aufgetrennt
worden waren, zeigten unter den oben spezifizierten SDS-PAGE- und Blottransfer-Bedingungen zwei
zusätzliche Banden von 75 kD und 65 kD, die beide im Filtertest (Beispiel 1) spezifisch TNF banden. Im
Western Blot gemäss Towbin et al. (s.c.) reagierten die Proteine dieser beiden Banden nicht mit dem
gemäss Beispiel 3 hergestellten anti-(55 kD TNF-BP)-Antikörper. Sie reagierten allerdings mit einem
monoklonalen Antikörper, der ausgehend von der 75 kD-Bande (anti-75 kD TNF-BP-Antikörper) gemäss
Beispiel 3 erzeugt worden war.

Beispier 7

15

Aminosäuresequenzanalyse

Zur Aminosäuresequenzanalyse wurden die gemäss Beispiel 5 erhaltenen und gemäss Filtertest (Beispiel 1) aktiven Fraktionen mittels der in Beispiel 6 boschriebenen, nun jedoch reduzierenden, SDS-PAGE Bedingungen (SDS-Probenpuffer mit 125 mM Dithiothreitol) aufgetrennt. Es wurden die gleichen Banden wie gemäss Beispiel 6 gofunden, die allerdings auf Grund der reduzierenden Bedingungen der SDS-PAGE im Vergleich zu Beispiel 6 alle um etwa 1-2 kD nöhere Molekulargewichte zeigten. Diese Banden wurden dann gemäss Beispiel 6 auf PVDF-Membranen übertragen und mit 0,15% 35 Serva-Blau in 25 Methanol/Wasser/Eisessig (50/40/10 Volumenteile) während 1 Minute gefärbt, mit Methanol/Wasser/Eisessig (45/48/7 Volumenteile) entfärbt, mit Wasser gespült, luftgetrocknet und danach ausgeschnitten. Bei sämtlichen Schritten wurden zur Vermeldung von N-terminaler Blockierung die von Hunkapiller [34] angegebenen Bedingungen eingehalten. Zunächst wurden die gereinigten TNF-BP unverändert zur Aminosäurasequenzierung eingesetzt. Um zusätzliche Sequenzinformation zu erhalten, wurden die TNF-BP nach Reduktion und S-Carboxymethylierung [Jones, B.N. (1986) in "Methods of Protein Microcharacterisation", J.E. Shively, ed., Humana Press, Clifton NJ, 124-125] mit Bromcyan (Tarr, G.E. in "Methods of Protein Microcharacterisation", 165-166, op.cit.), Trypsin und/oder Proteinase K gespalten und die Peptide mittels HPLC nach bekannten Methoden der Proteinchemie aufgetrennt. So vorbereitete Proben wurden dann in einem automatisierten Gasphasen-Mikrosequenzier-Gerät (Applied Biosystems Modell 470A, ABI, Foster City, Calif., USA) mit einem on-line nachgeschalteten automatisierten HPLC PTH-Aminosäureanalysator (Applied Biosystems Modell 120, ABI s.o.) sequenziert, wabei die folgenden Aminosäuresequenzen bestimmt wurden:

1., Für die 55 kD-Bande (gemäss nichtreduzierender SDS-PAGE): Leu-Val-Pro-His-Leu-Gly-Asp-Arg-Glu-Lys-Arg-Asp-Ser-Val-Cys-Pro-Gln-Gly-Lys-Tyr-lle-His-Pro-Gln-X-Asn-Ser-Ile,

und

40

Ser-Thr-Pro-Glu-Lys-Glu-Gly-Glu-Leu-Glu-Gly-Thr-Thr-Lys

wobei X für einen Aminosäurerest steht, der nicht bestimmt werden konnte.

2., Für die 51 kD und die 38 kD-Banden (gemäss nichtreduzierender SDS-PAGE):

45 Leu-Val-Pro-His-Leu-Gly-AsP-Arg-Glu

3., Für die 65 kD-Bande (gemäss nichtreduzierender SDS-PAGE): Bei der N-terminalen Sequenzierung der 65 kD Bande wurden bis zum 15. Rest ohne Unterbrechung zwei parallele Sequenzen ermittelt. Da eine der beiden Sequenzen einer Teilsequenz des Ubiquitins [36,37] entsprach, wurde für die 65 kD-Bande die folgende Sequenz abgeleitet:

50 Leu-Pro-Ala-Gln-Val-Ala-Phe-X-Pro-Tyr-Ala-Pro-Glu-Pro-Gly-Ser-Thr-Cys.

wobei X für einen Aminosäurerest steht, der nicht bestimmt werden konnte.

Weitere Peptidsequenzen für 75(65)kDa-TNF-BP wurden bestimmt:

!le-X-Pro-Gly-Phe-Gly-Val-Ala-Tyr-Pro-Ala-Leu-Glu

und

s Ser-Gin-Leu-Giu-Thr-Pro-Giu-Thr-Leu-Leu-Giy-Ser-Thr-Giu-Giu-Lya-Pro-Leu

Val-Phe-Cys-Thr

und

Asn-Gln-Pro-Gln-Ala-Pro-Gly-Val-Glu-Ala-Ser-Gly-Ala-Gly-Glu-Ala
und
Leu-Cys-Ala-Pro
und

Val-Pro-His-Lau-Pro-Ala-Asp
und
Gly-Ser-Gln-Gly-Pro-Glu-Gln-Gln-X-X-Leu-Ile-X-Ala-Pro
wobei X für einen Aminosäurerest steht, der nicht bestimmt werden konnte.

10

Beispiel 8

s Bestimmung von Basen-Sequenzen von komplementärer DNA (cDNA)

Ausgehend von der Aminosäuresequenz gemäss Formel IA wurden unter Berücksichtigung des genetischen Codes zu den Aminosäureresten 2-7 und 17-23 entsprechende, vollständig degenerierte Oligonucleotide in geeigneter Komplementarität synthetisiert ("sense" and "antisense" Oligonucleotide). Totale zelluſare RNA wurde aus HL60-Zellen isoliert [42, 43], und der erste cDNA-Strang durch Oligo-dT-Priming oder durch Priming mit dem "antisense" Oligonucleotid mittels eines cDNA-Synthese-Kits (RPN 1256, Amersham, Amersham, England) gemäss der Anleitung des Herstellers synthatisiert. Dieser cDNA-Strang und die beiden synthetisierten degenerierten "sense" und "anti-sense" Oligonucleotide wurden in einer Polymerase-Kettenreaktion (PCR, Perkin Elmer Cetus, Norwalk, CT, USA gemäss Anleitung des 25 Herstellers) dazu verwendet, die für die Aminosäure-Reste 8-16 (Formel IA) codierende Basesequenz als cDNA-Fragment zu synthetisieren. Die Basensequenz dieses cDNA-Fragmentes lautet: 5'-AGGGAGAAGAGAGATAGTGTGTGTCCC-3'. Dieses cDNA-Fragment wurde als Probe verwendet, um nach bekannten Verfahren einen für das 55 kD TNF-BP codierenden cDNA-Klon in einer \(\)\text{3till-cDNA-Genbank}\) von manschlicher Placenta zu identifizieren (42,43). Dieser Klon wurde dann nach üblichen Methoden aus dem \(\lambda\)-Vektor geschnitten und in die Plasmide pUC18 (Pharmacia, Uppsala, Sweden) und pUC19 (Pharmacia, Uopsaia, Sweden) und in die M13mp18/M13mp19 Bacteriophagen (Pharmacia, Uppsaia, Sweden) klaniert (42,43). Die Nukleotidsequenz dieses cDNA-Klans wurde mit einem Sequenase-Kit (U.S. Biochemical, Cleveland, Ohio, USA) nach den Angaben des Herstellers bestimmt. Die Nukleotidsequenz und die daraus abgeleitete Aminosäuresequenz für das 55 kD TNF-BP und dessen Signalpeptid 35 (Aminosäure "-28" bis Aminosäure "0") ist in Figur 1 mittels der im Stand der Technik üblichen Abkürzungen für Basen wie Aminosäuren dargestellt. Aus Sequenzvergleichen mit anderen, bereits bekannten Rezeptorproteinsequenzen lassen sich ungefähr 180 Aminosäuren enthaltende N-terminale wie 220 Aminosäure enthaltende C-terminale Domänen, die von einer nach den Sequenzvergleichen typischen Transmembran-Region von 19 Aminosäuren (in Figur 1 unterstrichen) getrennt werden, bestimmen. Hypo-40 thetische Glykosylierungsstellen sind in Figur 1 durch Sterne über der entsprechenden Aminosäure

Im Wesentlichen analoge Techniken wurden dazu eingesetzt, 75/65 kD TNF-BP codierende Partielle cDNA-Sequenzen zu identifizieren, wobei allerdings in diesem Fall genomische humane DNA und von Peptid IIA abgeleiteten vollstandig degenerierte 14-mere und 15-mere "sense" und "antisense" Oligonu-cleotide verwendet wurden, um eine primäre, 26 bp cDNA-Probe in einer Polymerase-Kettenreaktion herzustellen. Diese cDNA-Probe wurde dann dazu verwendete in einer HL-60 cDNA-Bibliothek cDNA-Klone von verschiedener Länge zu identifizieren. Diese cDNA-Bibliothek wurde mittels isolierter HL60 RNA und einem cDNA-Klonierungskit (Amersham) nach den Angaben des Herstellers hergestellt. Die Sequenz eines solchen cDNA-Klona 1st in Figur 4 dargestellt, wobei nochmalige Sequenzierung zu folgender Korrektur führte. An Stelle des Serins in Position 3 muss ein Threonin das von "ACC" nicht von "TCC" kodiert wird, stehen.

Beispiel 9

55

Für die Expression in COS-Zeilen wurden Vektoren ausgehend von dem Plasmid "pN11" konstruiert. Das Plasmid "PN11" enthält den effizienten Promotor und Enhancer des "major immediate-early" Gens des menschlichen Cytomegaiovirus ("HCMV"; Boshart et al., Cell 41, 521-530, 1985). Hinter dem Promotor befindet sich eine kurze DNA-Sequenz, welche mehrere Restriktionsschnittstellen enthält, die nur einmal im Plasmid vorkommen ("Polylinker"), u.a. die Schnittstellen für Hindfil, Ball, BaMHI und Pvull (siehe Sequenz).

PvuII

- 5'-AAGCTTGGCCAGGATCCAGCTGACTGACTGATCGCGAGATC-3'
- 3'-TTCGAACCGGTCCTAGGTCGACTGACTAGCGCTCTAG-5'

Hinter diesen Schnittstellen befinden sich drei Translations-Stopcodons in allen drei Leserastern. Hinter der Polylinkersequenz befindet sich das 2. Intron und das Polyadenylierungssignal des Präproinsulingens der Ratte (Lomedico et al., Cell 18, 545-558, 1979). Das Plasmid enthält ferner den Replikationsursprung des SV40 Virus sowie ein Fragment aus pBR322, das E. coli-Bakterien Ampicillin-Resistenz verleiht und die Replikation des Plasmids in E. coli ermöglicht.

Zur Konstruktion des Expressionsvektors "pN123" wurde dieses Plasmid "pN11" mit der Restriktionsendonuklease Pvuil geschnitten und anschliessend mit alkalischer Phosphatase behandelt. Der dephosphoryllerte Vektor wurde danach aus einem Agarosegel isoliert (V1). Die 5'-Überhängenden Nukleotide des EcoRI-geschnittenen 1,3kb-Fragments der 55 kD TNF-BP-cDNA (siehe Beispiel 8) wurden mit Hilfe von Klenow-Enzym aufgefüllt. Anschliessend wurde dieses Fragment aus einem Agarosegel isoliert (F1). Danach wurden V1 und F1 mittels T4-Ligase miteinander verbunden. E. coli HB101-Zellen wurden dann mit diesem Ligierungsansatz nach bekannten Methoden [42] transformiert. Mit Hilfe von Rostriktionsanalysen und DNA-Sequenzierung nach bekannten Methoden [42] wurden Transformanten identifiziert, die mit einem Plasmid transformiert worden waren, welches das 1.3kb EcoRI-Fragment der 55 kD TNF-BP-cDNA in der für die Expression über den HCMV-Promotor korrekten Orientierung enthielt. Dieser Vektor ernielt die Bezeichnung "pN123".

Zur Konstruktion des Vektors "pK19" wurde folgendermassen verfahren. Ein DNA-Fragment, welches nur die für den extrazellulären Teil des 55 kD TNF-BP codierende cDNA enthält (Aminosäuren -28 bis 182 gemäss Figur 1) wurde mittels PCR-Technologie erhalten (Saiki et al., Science 230 , 1350-1354, 1985, siehe auch Beispiel 8). Die folgenden Oligonukleotide wurden, um die für den extrazellulären Teil des 55 kD TNF-BP codierende cDNA aus "pN123" zu amplifizieren, verwendet:

BAMHI

10

35

40

5'-CACAGGGATCCATAGCTGTCTGGCATGGGCCTCTCCAC-3'

ASP718

3'-CGTGACTCCTGAGTCCGTGGTGTATTATCTCTAGACCATGGCCC-5'

Durch diese Oligonukleotide wurden ebenfalls zwei Stopkodons der Translation hinter Aminosäure 182 eingeführt. Das so amplifizierte DNA-Fragment wurde mit BamHI und Asp718 geschnittene die hierbei entstandenen überstehenden Enden mit Hilfe des Klenow-Enzyms aufgefüllt und dieses Fragment anschliessend aus einem Agarosegel Isoliert (F2). F2 wurde dann mit V1 ligiert und der gesamte Ansatz zur Transformation von E. coli HB101, wie bereits beschriebene verwendet. Transformanten, die mit einem Plasmid transformlert worden waren, welches das DNA-Fragment in der für die Expression über den HCMV-Promotor korrekten Orientierung enthielten, wurden mittels DNA-Sequenzierung (s.o.) identifiziert. Das daraus isolierte Plasmid erhielt die Bezeichnung "pK19".

Transfektion der COS-Zeilen mit den Plasmiden "pN123" oder "pK19" wurde nach der von Felgner et al. veröffentlichten Lipotections-Methode (Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84 , 7413-7417, 1997) durchgeführt. 72 Stunden nach erfolgter Transfektion wurden die mit "pN123" transfizierten Zeilen nach bekannten Methoden mit "251-TNFα auf Bindung analysiert. Das Resultat der Scatchard-Analyse [Scatchard, G., Ann. N.Y. Acad. Sci. 51 , 660, 1949] der so erhaltenen Bindungsdaten (Figur 2A) ist in Figur 2B dargestellt. Die Kulturüberstände der mit "pK19" transfizierten Zeilen wurden in einem "Sandwich"-Test untersucht. Dazu wurden PVC-Microtiterplatten (Dynatech, Arlington, VA, USA) mit 100 μl/Loch eines Kaninchen-anti-Maus

Immungiobulins (10 μg/ml PBS) sensibilisiert. Anschliessend wurde die Platte gewaschen und mit einem anti-55 kD TNF-BP-Antikörper, der gemäss Beispiel 3 durch seine Antigenbindung nachgewiesen und isoliert wurde, der aber die TNF-Bindung an Zellen nicht inhibiert, inkubiert (3 Stunden, 20°C). Die Platte wurde dann wieder gewaschen und über Nacht bei 4°C mit 100 μl/Loch der Kulturüberstände (1:4 verdünnt mit 1% entfetteter Milchpulver enthaltendem Puffer A: 50 mM Tris/HCl pH 7.4, 140 mM NaCl, 5 mM EDTA, 0,02% Na-Azid) inkubiert. Die Platte wurde entleert und mit ¹²⁵I-TNFα enthaltendem Puffer A (10⁶ cpm/ml, 100 μl/Loch) mit oder ohne Zusatz von 2 μg/ml unmarkiertem TNF während 2 Stunden bei 4°C inkubiert. Danach wurde die Platte 4 mal mit PBS gewaschen, die einzelnen Löcher wurden ausgeschnitten und in einem γ-Zähler gemessen. Die Resultate von 5 parallelen Transfektionen (Säulen # 2, 3, 4, 6 und 7), von zwei Kontroll-Transfektionen mit dem pN11-Vektor (Säulen # 1, 5) und von einer Kontrolle mit HL60-Zell-Lysat (Säule # 8) sind in Figur 3 dargestellt.

Beispiel 10

15

Expression in Insektenzellen

Für die Expression in einem Baculovirus-Expressionssystem wurde von dem Plasmid "pVL941" (Luckow und Summers, 1989, "High Level Expression of Nonfused Foreign Genes with Autographa california Nuclear Polyhedrosis virus Expression Vectors", Virology 170, 31-39) ausgegangen und dieses folgendermassen modifiziert. Es wurde die einzige EcoRI-Restriktionsschnittstelle in "pVL941" entfernt, indem das Plasmid mit EcoRI geschnitten und die überstehenden 5'-Enden mit Klenow-Enzym aufgefüllt wurden. Das hieraus erhaltene Plasmid pVL941/E- wurde mit BamHI und Asp718 verdaut und der Vektorrumpf anschliessend aus einem Agarosegel isoliert. Dieses Fragment wurde mit einem synthetischen Oligonukleotid der folgenden Sequenz ligiert:

BamHI ECORI Asp718 5' - GATCCAGAATTCATAATAG - 3' 3' - GTCTTAAGTATTATCCATG - 5'

E. coli HB101 wurde mit dem Ligierungsansatz transformiert und Transformanten, die ein Plasmid enthielten, in welches das Oligonukleotid korrekt eingebaut worden war, wurden durch Restriktionsanalyse und DNA-Sequenzierung nach bekannten Methoden (s.o.) identifiziert; dieses Plasmid wurde "PNR704" genannt. Zur Konstruktion des Transfervektors "pN113" wurde dieses Plasmid "pNR704" mit EcoRI geschnitten, mit alkalischer Phosphatase behandelt und der so erzeugte Vektorrumpf (V2) anschliessend aus einem Agarosegel isollert. Das wie oben mit EcoRI geschnittene 1,3 kb-Fragment der 55 kD TNF-BP-cDNA wurde mit Fragment V2 ligiert. Mit diesem Ligierungsansatz erhaltene Transformanten, die ein Plasmid enthielten, welches das cDNA-Insert in der korrekten Orienterung für die Expression über den Polyhedrinpromotor enthielten, wurden identifiziert (s.o.). Der daraus isolierte Vektor erhielt die Bezeichnung "PN113".

Zur Konstruktion des Transfervektors "pN119" wurde folgendermassen vorgegangen. Das 1,3 kb EccRI/EcoRI-Fragment der 55 kb TNF-BP cDNA in dem "pUC19"-Plasmid (siehe Beispiel 8) wurde mit Banl verdaut und mit dem folgenden synthetischen Ollgonukleotid iigiert:

	BanI	Asp718
50	5' - GCACCACATAAT	AGAGATCTGGTACCGGGAA - 3'
	3' - GTGTATTA	TCTCTAGACCATGGCCC - 5'

Mit dem opigen Adaptor werden zwei Stopcodons der Translation hinter Aminosäure 182 und eine Schnittstelle für die Restriktionsendonuklease Asp718 eingebaut. Nach erfolgter Ligation wurde der Ansatz mit EcoRI und Asp718 verdaut und das partielle 55 kD TNF-BP-Fragment (F3) isoliert. Weiterhin wurde das ebenfalls mit Asp718 und EcoRI geschnittene Plasmid "pNR704" mit F3 ligiert und der Ligierungsansatz in E. coli HB101 transformiert. Die Identifikation der Transformanten, welche ein Plasmid enthielten, in das die

partielle 55 kD TNF-BP cDNA korrekt für die Expres sion integriert worden war, erfolgte wie bereits beschrieben. Das aus diesen Transformanten isolierte Plasmid erhielt den Namen "pN119".

Zur Konstruktion des Transfervektors "pN124" wurde folgendermassen vorgegangen. Das in Beispiel 9 beschriebene, für den extrazellulären Teil des 55 kD TNF-BP codierende cDNA-Fragment wurde mit den angegebenen Oligonukleotiden mit Hilfe der PCR-Technologie, wie in Beispiel 9 beschriebene amplifiziert. Dieses Fragment wurde mit BamHI und Asp718 geschnitten und aus einem Agarosegel isoliert (F4). Das Plasmid "pNR704" wurde ebenfalls mit BamHI und Asp718 geschnitten und der Vektorrumpf (V4) wurde isoliert (s.o.). Die Fragmente V4 und F4 wurden ligiert, E. coli HB101 damit transformiert und der rekombinante Transfervektor "pN124" wurde, wie beschrieben, identifiziert und isoliert.

Zur Transfektion der Insektenzellen wurde folgendermassen vorgegangen. 3 μg des Transfervektors "pN113" wurden mit 1 μg DNA des Autographa californica-Nuklear-polyhedrosisvirus (AcMNPV) (EP 127839) in Sf9-Zellen (ATCC CRL 1711) transfektiert. Polyhedrin negative Viren wurden identifiziert und aus "Plaques" gereinigt [52]. Mit diesen rekombinanten Viren wurden wiederum Sf9 Zellen wie in [52] beschriebene infiziert. Nach 3 Tagen in Kultur wurden die infizierten Zellen auf Bindung von TNF mittels 125 I-TNFα untersucht. Dazu wurden die transfektierten Zellen mit einer Pasteurpipette von der Zellkulturschale abgewaschen und bei einer Zelldichte von 5x10⁵ Zellen/ml Kulturmedium [52], das 10 ng/ml 125 I-TNFα enthielt, sowohl in Anwesenheit wie Abwesenheit von 5 μg/ml nichtmarkiertem TNF-α resuspendiert und 2 Stunden auf Eis inkubiert. Danach wurden die Zellen mit reinem Kulturmedium gewaschen und die zeilgebundene Radioaktivität in einem γ-Zähler gezählt (siehe Tabelle 2).

Tabelle 2

Zeilen Zellgebundene
Radioaktivität pro 10⁶
Zellen
nichtinfizierte Zellen (Kontrolle) 60 cpm
infizierte Zellen 1600 ± 330 cpm 1)

1) Mittelwert und Standardabweichung aus 4 Experimenten

Beispiel 11

20

25

30

35

45

60

55

Analog zu dem in Beispiel 9 beschriebenen Verfahren wurde das für den extrazellulären Bereich des 55 kDa TNF-BP codierende cDNA-Fragment, nun jedoch mit den folgenden Oligenukleotiden als Primer, in einer Polymerasen-Kettenreaktion amplifiziert:

Oligonukleotid 1:

Set I
5'-TAC GAG CTC GGC CAT AGC TGT CTG GCA TG-3'

Oligonukleotid 2:

SSL'I
5'-ATA GAG CTC TGT GGT GCC TGA GTC CTC AG-3'

Dieses cDNA-Fragment wurde in den pCD4-Hy3-Vektor [DSM 5523; Europäische Patentanmeldung Nr.

90107393.2; Japanische Patentanmeldung Nr. 108967/90; US Patent Application Ser.No. 510773/90] ligiert, aus dem die CD4-cDNA über die Sst I-Restriktions-Schnittstellen herausgenommen worden war. Sstl-Schnittstellen befinden sich in dem Vektor pCD4-H₇3 sowohl vor wie in dem CD4-Teilsequenzstück wie dahinter. Das Konstrukt wurde mittels Protopiastenfusion nach Oi et al. (Procd. Natl. Acad. Sci. USA 80, 825-829, 1983) in J558-Myelomzellen (ATCC Nr. TIB6) transfiziert. Transfektanten wurden durch Zugabe von 5 ug/ml Mycophenolsäure und 250 ug/ml Xanthin (Traunecker et al., Eur. J. Immunol. 16, 851-854 [1986]) in das Grundmedium (Dulbecco's modifiziertes Eagle's Modium, 10% fötales Kälberserum, 5 x 10⁻⁵M 2-Mercaptoethanol) selektioniert. Das von den transfizierten Zollen sekretierte Expressionsorodukt konnte mittels üblicher Methoden der Proteinchemie, z.B. TNF-BP-Antikörper-Affinitätschromatographie, gereinigt werden. Falls nicht bereits spozifisch angegeben, wurden zur Kultivierung der verwendeten Zellinien, zum Klonieren, Selektionieren bzw. zur Expansion der klonierten Zellen Standardverfahren, wie z.B. von Freshney, R.I. in "Culture of Animal Cells", Alan R. Liss, Inc., New York (1983) beschrieben, verwendet.

15 Literatur

- 1. G.E. Nedwin, S.L. Naylor, A.Y. Sakaguchi, D. Smith, J. Jarrett-Nedwin, D. Pennica, D.V. Goeddel and P.W. Gray: Nucl. Acids Res. 13, 6361, 1985
- 2. B. Beutler and A. Cerami: New England J. Med. 316, 379, 1987
 - 3. L.J. Old: Science 230, 630, 1985
 - 4. G. Trinchieri, M. Kobayashi, M. Rosen, R. Loudon, M. Murphy and B. Perussia: J. exp. Med. 164, 1206, 1986
 - 5. J. Vilcek, V.J. Palombella, D. Henriksen-de Stefano, C. Swenson, R. Feinman, M. Hirai and M. Tsuiimoto: J. exp. Med. 163, 632, 1986
 - 6. B.J. Sugarman, B.B. Aggarwal, P.E. Hass, I.S. Figari, M.A. Palladino and H.M. Shepard: Science 230, 943, 1985
 - 7. J.R. Gamble, J.M. Harlan, S.J. Klebanoff and M.A. Vadas: Proc. Natl. Acad. Sci. USA 82, 8667, 1985 8. N. Sato, T. Goto, K. Haranaka, N. Satomi, H. Nariuchi, Y. Mano and Y. Sawasaki: J. Natl. Cancer Inst. 76, 1113, 1986
 - 9. A.H. Stolpen, E.C. Guinan, W. Fiers and J.S. Pober: Am. J. Pathol. 123, 16, 1966
 10. J.S. Pober, L.A. Lapierre, A.H. Stolpen, T.A. Brock, T.A. Springer, W. Fiers, M.P. Bevilacqua, D.L. Mendrick and M.A Gimbrone: J. Immunol. 138, 3319, 1987
 - 11. M. Kawakami, P. Pekala, M. Lane and A. Cerami: Proc. Natl. Acad. Sci. USA 79. 912, 1982
- 12. T. Collins, L.A. Lapierre, W. Fiers, J.L. Strominger and J.S Pober: Proc. Natl. Acad. Sci. USA 83 . 446, 1986
 - 13. G.H.W. Wong and D.V. Goeddel: Nature 323, 819, 1986
 - 14. J.W. Lowenthal, D.W.Ballard, E. Böhnlein and W.C. Greene: Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86 , 2331, 1989
- 40 15. M.J. Lenardo, C.M. Fari, T. Maniatis and D. Baltimore: Cell 57, 287, 1989
 - 16. A.E. Goldfeid and T. Maniatis: Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86, 1490, 1989
 - 17. A. Waage, A. Halsteuren and T. Espevik: Lancet, Febr. 14, 1987, 355,
 - 18. C.O. Jacob and H.O. McDevitt: Nature 331, 356, 1988
 - 19. G.E. Grau, L.F. Fajardo, P. Piguet, B. Allet, P. Lambert and P. Vassalli: Science 237, 1210, 1987
- 20. B. Beutler, I.W. Milsark and A.C. Cerami: Science 229 869, 1985
 - 21. B.B. Aggarwal, T.E. Eessalu and P.E. Hass: Nature 318, 665, 1985
 - 22. M. Tsujimoto, Y.K. YiP and J. Vilcek: Proc. Natl. Acad. Sci. USA 82 , 7626, 1985
 - 23. C. Baglioni, S. McCandless, J. Tavernier and W. Fiers: J. Biol. Chem. 260 , 13395, 1985
 - 24. P. Hohmann, R. Remy, M. Brockhaus and A.P.G.M. van Loon: J. Biol. Chem., im Druck
- 50 25, F.C. Kuil, S. Jacobs and P. Cuatrecasas: Proc. Natl. Acad. Sci. USA 82, 5756, 1985
 - 26. A.A. Creasy, R. Yamamoto and Ch.R. Vitt: Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84, 3293. 1987
 - 27. G.B. Stauber, R.A. Aiyer and B.B. Aggarwal: J. Biol. Chem. 263, 19098, 1988
 - 28. K. Hirano, K. Yamamoto, Y. Kobayashi and T. Osawa: J. Biochem. 105, 120, 1989
 - 29. Y. Niitsu, N. Watanabe, H. Sone, H. Neda, N. Yamauchi, M. Maeda and I. Urushizaki: J. Biol. Resp. Modifiers 7, 276, 1988
 - 30. I. Olsson, A. Grubb, U. Gullberg, M. Lantz, E. Nilsson, C. Peetre and H. Thysell: Abstract, 2nd Intern. Conference on Turnor Necrosis Factor and Related Cytokines, Napa, California, 15.-20. Januar 1989
 - 31. H.R. Lötscher and M. Brockhaus: Abstract, 2nd Intern. Conference on Tumor Necrosis Factor and

- Related Cytokines, Napa, California, 15.-20. Januar 1989
- 32. M. Brockhaus, H. Lötscher, H.-P. Hohmann und W. Hunziker: Abstract, 2nd Intern. Conference on Tumor Necrosis Factor and Related Cytokines, Napa, California, 15.-20. Januar 1989
- 33. C.R. Cantor and P.R. Schimmel, in Biophysical Chemistry, W.H. Freeman, ed., San Francisco, 1980, p. 850
 - 34. M.W. Hunkapiller, E. Lujan, F. Ostrander, L.E. Hood: Methods Enzymol. 91 , 227, 1983
 - 35. U.K. Lammii: Nature 227, 680, 1970
 - 36. T.St. John, W.M. Gallatin, M. Siegelman, H.T. Smith, V.A. Fried and I.L. Weissman: Science 231 , 845, 1986
- 37. M. Siegelman, M.W. Bond, W.M. Gallatin, T.St. John, H.T. Smith, V.A. Fried and I.L. Weissman: Science 231, 823, 1986
 - 38. H. Towbin, T. Staehelin and J. Gordon: Proc. Natl. Acad.Sci. USA 76 , 4350, 1979
 - 39. Dinarello, Ch.A., in Lymphokines, Vol. 14, E. Pick, ed., p. 1, Academic Press, London, 1987
 - 40. D.J. Merchant, R.H. Kahn and W.H. Murphy: Handbook of Cell and Organ Culture, Burgess Publ. Co.,
- 15 Minneapolis, 1969
 - 41. G.E. Grau, T.E. Taylor, M.E. Molyneux, J.J. Wirima, P. Vassalli, M. Hommel and P. Lambert: New Engl. J. Med. 320, 1586, 1989
 - 42. J. Sambrook, E.F. Fritsch and T. Maniatis: Molecular Cloning, A Laboratory Manual, 2nd ed., Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989
- 43. F.M. Ausubel, R. Brent, R.E. Kingston, D.D. Moore, J.A. Smith, J.G. Seidman and K. Struhl: Current Protocols in Molecular Biology 1987-1988. S. Wiley and Sons, New York, 1987
 - 44. E. Harlow and D. Lane: Antibodies, A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory Publications, New York, 1988
 - 45. S.Fazekas de St. Groth and D. Scheidegger: J. Immunol. Methods 35, 1, 1980
- 46. D. Pennica and D.V. Goeddel, in Lymphokines, Vol. 13, D.R. Webb and D.V. Goeddel, eds. p. 163, Academic Press, London, 1987
 - 47. J. Tavernier, L. Franzen, A. Marmenout, J. van der Heydon, R. Muller, M. Ruysschaert, A. van Vliet, R. Banden and W. Fiers, in Lymphckines, Vol. 13, D.R. Webb and D.V. Goeddel, eds., p. 181, Academic Press, London
- 48. P.J. Freker and J.C. Speck: Biochem. Biophys. Res. Commun. 80, 849, 1987
 - 49. D.H. Erlich, D.H. Gelfand, R.K. Saiki: Nature 331, 61, 1988
 - 50. Bosserhoff, J. Wallach and R.W. Frank: J. Chromatogr. 473 , 71, 1989
 - 51. R. Lathe: J. Mol, Biol. 183 , 1, 1985
- 52. Luckow and Summers, "A Manual of Methods for Baculovirus Vectors and Insect Cell Culture Procedures", Texas Agricultural Experimental Station, Texas A & M University, Bulletin Nr. 1555, 2nd edition, 1988

Ansprüche

- 40
- 1. Nichtlösliche Proteine und lösliche oder nichtlösliche Fragmente davon, die TNF binden, in homogener Form, sowie deren physiologisch verträgliche Salze.
- 2. Verbindungen gemäss Anspruch 1, die durch Molekulargewichte gemäss SDS-PAGE unter nichtreduzierenden Bedingungen von etwa 55 kD und 75 kD charakterisiert sind.
- 3. Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1 und 2, die wenigstens eine der folgenden Aminosäuresequonzen enthalten:
 - Leu-Vai-Pro-His-Leu-Gly-Asp-Arg-Glu-Lys-Arg-Asp-Ser-Val-Cys-Pro-Gln-Gly-Lys-Tyr-lie-His-Pro-Gln-X-Asn-Ser-He;
 - Ser-Thr-pro-Glu-Lys-Glu-Gly-Glu-Leu-Glu-Gly-Thr-Thr-Lys;
- ${\tt 50} \quad \mathsf{Leu-Pro-Ala-Gin-Val-Ala-Phe-X-Pro-Tyr-Ala-Pro-Glu-Pro-Gly-Ser-Thr-Cys};$
 - lle-X-Pro-Gly-Phe-Gly-Val-Ala-Tyr-Pro-Ala-Leu-Glu;
 - Ser-Gin-Leu-Giu-Thr-Pro-Giu-Thr-Leu-Leu-Gly-Ser-Thr-Glu-Giu-Lys-Pro-Leu;
 - Val-Phe-Cys-Thr:
 - Asn-Gin-Pro-Gin-Ala-Pro-Gly-Val-Giu-Ala-Ser-Gly-Ala-Gly-Glu-Ala;
- 55 Leu-Cys-Ala-Pro;
 - Val-Pro-His-Leu-Pro-Ala-Asp;
 - Gly-Ser-Gin-Gly-Pro-Glu-Gin-Gin-X-X-Leu-ile-X-Ala-Pro
 - wobei X für einen nicht bestimmten Aminosäurerest steht.

- 4. DNA-Sequenzen, die für nichtlösliche Proteine oder lösliche wie nichtlösliche Fragmente davon, die TNF binden, kodieren, wobei solche DNA-Sequenzen aus den folgenden auswählbar sind:
 - (a) DNA-Sequenzen, wie sie in Figur 1 oder Figur 4 dargestellt sind, wie deren komplementären Stränge, oder solche, die diese Sequenzen umfassen;
 - (b) DNA-Sequenzen, die mit wie unter (a) definierten Sequenzen oder Fragmenten davon hybridisieren;
 - (c) DNA-Sequenzen, die auf Grund der Entartung des genetischen Codes nicht mit Sequenzen, wie unter (a) und (b) definierte hybridisieren, aber die für Polypeptide mit genau gleicher Aminosäuresequenz kodieren.
- 5. DNA-Sequenzen gemäss Anspruch 4, die eine Kombination aus zwei Teil-DNA-Sequenzen umfassen, wobei die eine Teilsequenz für lösliche Fragmente von nichtlöslichen Proteinen, die TNF binden kodiert und die andere Teil-Sequenz, für alle Domänen ausser der ersten Domäne der konstanten Region der schweren Kette von humanen Immunglobulinen, wie IgG, IgA, IgM bzw. IgE, kodiert.
 - 6. DNA-Sequenzen gemäss Anspruch 5, wobei besagte humane Immunglobuline IgM bzw. solche der Klasse IgG sind.
- 7. DNA-Sequenzen gemäss Anspruch 6, wobei besagte humane Immunglobuline solche vom Typ IgI bzw. Ig3 sind.
 - 8. Von DNA-Sequenzen gemäss einem der Ansprüche 4-7 kodierte rekombinante Proteine, wie allelische Varianten, oder Deletions-, Substitutions- oder Additionsanaloge davon.
- 9. Vektoren, die DNA-Sequenzen gemäss einem der Ansprüche 4-7 enthalten und zur Expression der von diesen DNA-Sequenzen kodierten Proteinen in prokaryotischen- wie eukaryotischen Wirtssystemen geeignet sind.
 - 10. Prokaryotische- wie eukaryotische Wirtssystemen die mit einem Vektor gemäss Anspruch 9 transformiert worden sind.
 - 11. Wirtssysteme gemäss Anspruch 10, wobei diese Säuger- oder Insektenzellen sind.
- 25 12. Gegen eine Verbindung gemäss einem der Ansprüche 1-3 oder 8 gerichtete Antikörper.
- 13. Ein Verfahren zur Isolierung einer Verbindung gemäss einem der Ansprüche 1-3, dadurch gekannzeichnet, dass man im wesentlichen die folgenden Reinigungsschritte nacheinander ausführt: Herstellung eines Zellextraktes, Immunaffinitätschromatographie und/oder ein- oder mehrfache Ligandenaffinitätschromatographie, HPLC und präparative SDS-PAGE und falls gewünschte die so isollerten Verbindungen chemisch oder enzymatisch spaltet und/oder in geeignete Salze überführt.
 - 14. Ein Verfahren zur Herstellung einer Verbindung gemäss Anspruch 8, das dadurch gekennzeichnet ist, dass man ein wie in Anspruch 10 oder 11 beanspruchtes transformiertes Wirtssystem in einem geeigneten Medium kultiviert und aus dem Wirtssystem selbst oder dem Medium solche Verbindungen isoliert.
- 15. Pharmazeutische Präparate, dadurch gekennzeichnet, dass sie eine oder mehrere Verbindung(en) gemäss einem der Ansprüche 1-3 oder 8, gewünschtenfalls in Kombination mit weiteren pharmazeutisch wirksamen Subtanzen und/oder nicht-toxischen, inerten, therapeutisch verträglichen Trägermaterialien enthalten.
 - 16. Pharmazeutische Präparate zur Behandlung von Krankheiten, bei denen TNF involviert ist, wobei solche Präparate dadurch gekennzeichnet sind, dass sie eine oder mehrere Verbindung(en) gemäss einem der Ansprüche 1-3 oder 8, gewünschtenfalls in Kombination mit weiteren Pharmazeutisch wirksamen Subtanzen und/oder nicht-toxischen, inerten, therapeutisch verträglichen Trägermaterialien enthalten.
 - 17. Verwendung einer Verbindung gemäss einem der Ansprüche 1-3 oder 8 zur Behandlung von Krankheiten.
 - 18. Verwendung einer Verbindung gemäss einem der Ansprüche 1-3 oder 8 zur Behandlung von Krankheiten, bei denen TNF involviert ist.
 - 19. Eine wie in einem der Ansprüche 1-3 oder 8 beanspruchte Verbindung wann immer sie nach einem wie in Anspruch 13 oder 14 beanspruchten Verfahren hergestellt worden ist.

50

55

Figur 1

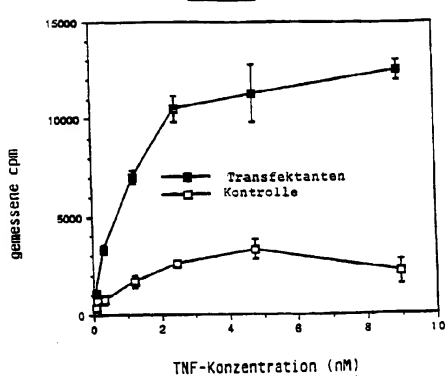
-185 -125 -65	GAATTCGGGGGGTTCAAGATCACTGGGACCAGGCCGTGATCTCTATGCCCGAGTCTCAA CCCTCAACTGTCACCCCAAGGCACTTGGGACGTCCTGGACAGACCGAGTCCCGGGAAGCC
-03	CCAGCACTGCCGCTGCCACACTGCCCTGAGCCCAAATGGGGGAGTGAGAGGCCATAGCTG -28
-30	MetGlyLeuSerThrValProAspLeuLeuLeuProLeuValLeuLeuGluLeu
-5	TCTGGCATGGGCCTCTCCACCGTGCCTGACCTGCTGCTGCTGCTGGAGCTG +1
-10 55	LeuValGlyIleTyrProSerGlyValIleGlyLeuValProHisLeuGlyAspArgGlu TTGGTGGGAATATACCCCTCAGGGGTTATTGGACTGGTCCCTCACCTAGGGGACAGGGAG
10 115	LysArgAspSerValCysProGinGlyLysTyrIleHisProGlnAsnAsnSerIleCys AAGAGAGATAGTGTGTCCCCAAGGAAAATATATCCACCCTCAAAATAATTCGATTTGC
30 175	CysThrLysCysHisLysGlyThrTyrLeuTyrAsnAspCysProGlyProGlyGlnAsp TGTACCAAGTGCCACAAAGGAACCTACTTGTACAATGACTGTCCAGGCCCGGGGCAGGAT
50	ThrAspCysArgGluCysGluSerGlySerPheThrAlaSerGluAsnHisLeuArgHis
235	ACGGACTGCAGGGAGTGTGAGAGGGGCTCCTTCACGCTTCAGAAAACCACCTCAGACAC
70	CysLeuSerCysSerLysCysArgLysGluMetGlyGlnValGluIleSerSerCysThr
295	TGCCTCAGCTGCTCCAAATGCCGAAAGGAAATGGGTCAGGTGGAGATCTCTTCTTGCACA
90	ValAspArgAspThrValCysGlyCysArgLysAsnGlnTyrArgHisTyrTrpSerGlu
355	GTGGACCGGGACACCGTGTGGGCTGCAGGAAGAACCAGTACCGGCATTATTGGAGTGAA
110	AsnLeuPheGlnCysPheAsnCysSerLeuCysLeuAsnGlyThrValHisLeuSerCys
415	AACCTTTTCCAGTGCTTCAATTGCAGCCTCTGCCTCAATGGGACCGTGCACCTCTCCTGC
130	GlnGluLysGlnAsnThrValCysThrCysHisAlaGlyPhePheLeuArgGluAsnGlu
475	CAGGAGAAACAGAACACCGTGTGCACCTGCCATGCAGGTTTCTTTC
150	CysValSerCysSerAsnCysLysLysSerLeuGluCysThrLysLeuCysLeuProGln
5 35	TGTGTCTCCTGTAGTAACTGTAAGAAAAGCCTGGAGTGCACGAAGTTGTGCCTACCCCAG
170	IleGluAsnValLysGlyThrGluAspSerGlyThrThrValLeuLeuProLeuVallle
59 5	ATTGAGAATGTTAAGGGCACTGAGGACTCAGGCACCACAGTGCTGTTGCCCCTGGTCATT
190	PhePheGlyLeuCysLeuLeuSerLeuLeuPhelleGlyLeuMetTyrArgTyrGlnArg
655	TTCTTTGGTCTTTGCCTTTTATCCCTCCTCTTCATTGGTTTAATGTATCGCTACCAACGG
210	TrpLysSerLysLeuTyrSerIleValCysGlyLysSerThrProGluLysGluGlyGlu
71,5	
230	LeuGluGlyThrThrThrLysProLeuAlaProAsnProSerPheSerProThrProGly
775	
250	PheThrProThrLeuGlyPheSerProValProSerSerThrPheThrSerSerSerThr
835	
270	
895	TATACCCCGGTGACTGTCCCAACTTTGCGGCTCCCCGCAGAGAGGTGGCACCACCCTAT
290	
955	CAGGGGGCTGACCCCATCCTTGCGACAGCCCTCGCCTCCGACCCCCATCCCCAACCCCCTT

Figur 1 (Forts.)

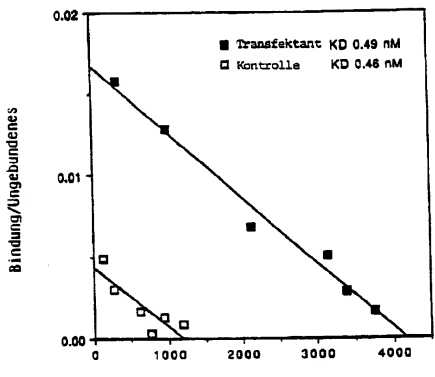
310	GlnLysTrpGluAspSerAlaHisLysProGlnSerLeuAspThrAspAspProAlaThr
1015	CAGAAGTGGGAGGACAGCGCCCACAAGCCACAGAGCCTAGACACTGATGACCCCGCGACG
330	LeutyrAlaValValGluAsnValProProLeuArgTrpLysGluPheValArgArgLeu
1075	CTGTACGCCGTGGTGGAGAACGTGCCCCCGTTGCGCTGGAAGGAA
350	GlyLeuSerAspHisGluIleAspArgLeuGluLeuGlnAsnGlyArgCysLeuArgGlu
1135	GGGCTGAGCGACCACGAGATCGATCGGCTGGAGCTGCAGAACGGGCGCTGCCTGC
370	AlaGlnTyrSerMetLeuAlaThrTrpArgArgArgThrProArgArgGluAlaThrLeu
1195	GCGCAATACAGCATGCTGGCGACCTGGAGGCGGCGCGCGC
390	GluLeuLeuGlyArgValLeuArgAspMetAspLeuLeuGlyCysLeuGluAspIleGlu
1255	GAGCTGCTGGGACGCGTGCTCCGCGACATGGACCTGCTGGGGCTGCCTGGAGGACATCGAG
410	GluAlaLeuCysGlyProAlaAlaLeuProProAlaProSerLeuLeuArg
1315	GAGGGGCTTTGCGGCCCGCCGCCCCCCCCCCCCCCGCCCAGTCTTCTCAGATGAGGCTGC
1375	GCCCCTGCGGGCAGCTCTAAGGACCGTCCTGCGAGATCGCCTTCCAACCCCACTTTTTTC
1435 1495	TGGAAAGGAGGGTCCTGCAGGGGCAAGCAGGAGCTAGCAGCCGCCTACTTGGTGCTAAC CCCTCGATGTACATAGCTTTTCTCAGCTGCCTGCGCGCGC
1555 1615 1675 1735	ACGCTATGCCTCATGCCCGTCGCCTCACACACCAGCAAGGCTGCTCGGGGGCCCCCTG GTTCGTCCCTCAGCCTTTTTCACAGTGCATAAGCAGTTTTTTTT
1795 1795 1855 1915	CCTGGACAAGCACATAGCAAGCTGAACTGTCCTAAGGCAGGGGCGAGCACGGAACAATGG GGCCTTCAGCTGGAGCTGTGGACTTTTGTACATACACTAAAATTCTGAAGTTAAAAAAAA

EP 0 417 563 A2

Figur 2A

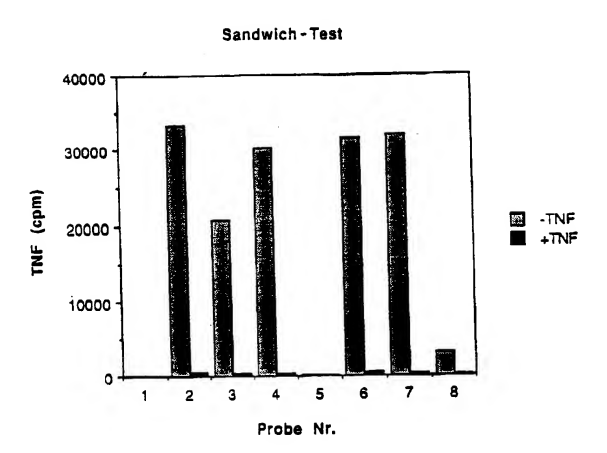






Bindung/Zelle

Figur 3



Figur 4

1	SerAspSerUaiCysAspSerCysGiuAspSerThrTyrThrGinLeuTrpAsnTrp	Val
1	TEGGRETEEGTGTGTGACTEETGAGGACAGCACATACACCEAGCTETGGAACTGG	GTT
21	ProGluCysLeuSerCysGlySerArgCysSerSerAspGlnValGluThrGlnAla	Cus
61	CCCGAGTGCTTGAGCTGTGGCTCCCGCTGTAGCTCTGACCAGGTGGAAACTCAAGCC	
		1
41 121	ThrArgGiuGinAsnArglieCysThrCysArgProGiyTrpTyrCysAiaLeuSer ACTCGGGAACAGAACCGCATCTGCACCTGCAGGCCCGGCTGGTACTGCGCGCTGAGG	
121	ne readantenantenant erachterachtagegeges (aarne racaeae ranat	innu .
61	GinGluGiyCysArgLeuCysAiaProLeuProLysCysArgProGiyPhaGiyUai	
181	CAGGAGGGTGCCGGCTGTGCGCGCCCCGAAGTGCCGCCCGGGCTTCGGCGT	igcc
81	RegProGlyTheGluTheSerAspValValCysLysProCysAlaProGlyThePha	.500
241	AGRCCAGGAACTGAAACATCAGACGTGTGTGCAAGCCCTGTGCCCCGGGGACGTT	
101	AsnThrThrSerSerThrAspileCysArgProHisGinileCysAsnUalValAid	
301	AACACGACTTCATCCACGGATATTTGCAGGCCCCACCAGATCTGTAACGTGGTGGC	CATE
1 2 1 .	ProGlyAsnAlaSerArgAspAlaValCysThrSerThrSerProThrArgSerNe	LAla
351	CCTGGGAATGCAAGGGATGCAGTCTGCACGTCCACGTCCCCCACCCGGAGTAT	
141	OneGluAlabatulai auAnaciaa autaa Thaga aga Glaui Thagian	
421		
161		
481	CERGRACECRGERCTGCTCCAAGCACCTCCTTCCTGCTCCCAATGGGCCCCAGCCC	CCCH
181	AlaGluGlySerThrGlyAspPheAlaLeuProValGlyLeuileValGlyValTh	rAla
541		
201	LeuGiyLeuLeuiielieGiyValValAsnCysVallleHetThrGinVaiLysLy	•!!!
601		
221		gG i y ccct
661		
241		rSer
721	ACACAGGGCCCCGAGCAGCAGCACCTGCTGATCACAGCGCCGAGCTCCAGCAGCAG	CTCC
261	LeuGluSerSerfileSerfilaLeufispfirgfirgfilaProThrfirgfisnGlnProGl	nA!a
781	CTGGAGAGCTCGGCCAGTGCGTTGGACAGAAGGGCGCCCACTCGGAACCAGCCACA	GGCA

Figur 4 (Fortsetzung)

281 841	ProGlyUaiGluAlaSarGlyAlaGlyGluAlaArgAlaSarThrGlySarSarAlaAsp
	SerSerProGlyGlyHlsGlyThrGlnUalAsnUalThrCyslleUalAsnUalCysSer
301 901	TCTTCCCCTGGTGGCCATGGGACCCAGGTCAATGTCACCTGCATCGTGAACGTCTGTAGC
321	SerSerfispHisSerSerGInCysSerSerGInAlaSerSerThrNetGlyAspThrAsp
961	AGCTCTGACCACAGCTCACAGTGCTCCTCCCAAGCCAGCTCCACAATGGGAGACACAGAT
341	SerSerProSerGluSerProLysAspGluGlnValProPheSerLysGluGluCysAla
1021	TECRGECECTEGGAGTECECGAAGGACGAGGAGGTECECTTETECAAGGAGGAATGTGCE
361	PheArgSerGinLeuGluThrProGluThrLeuLeuGlySerThrGluGluLysProLou
1081	TTTCGGTCRCAGCTGGAGACCCCAGAGACCCCTGCTGGGGAGCACCGRAGAGAGCCCCCTG
381	ProLeuGlyValProAspAlaGlyMetLysProSer
1141	CCCCTTGGAGTGCCTGATGCTGGGATGAGCCCCAGTTAACCAGGCCGGTGTGGGCTGTGT
1201	CGTAGCCAAGGTGGCTGAGCCCTGGCAGGATGACCCTGCGAAGGGGCCCTGGTCCTTCCA
1261	GGCCCCRCCACTAGGACTCTGAGGCTCTTTCTGGGCCAAGTTCCTCTAGTGCCCTCCAC
1321	AGCCGCAGCCTCCCTCTGACCTGCAGGCCAAGAGCAGAGGCAGCGAGTTGTGGAAAGCCT
1381	CTGCTGCCATGGCGTGTCCCTCTCGGAAGGCTGGCTGGGCATGGACGTTCGGGGCATGCT
1441	GGGGCRAGTCCCTGAGTCTCTGTGACCTGCCCCGCCCAGCTGCACCTGCCAGCCTGGCTT
1501	CTGGAGCCCTTGGGTTTTTTGTTTGTTTGTTTGTTTGTTT
1561	TCTGCCCRGCTCTGGCTTCCAGAAAACCCCAGCATCCTTTTCTGCAGAGGGGCTTTCTGG
1621	REPRESENTATION OF THE PROPERTY
1681	AGRETGEGGGATGGTEETGGGGCTETGTGEAGGGAGGAGGTGGEAGCEETGTAGGGAACG
1741	GGGTCCTTCRRGTTAGCTCRGGAGGCTTGGARAGCATCRCCTCAGGCCAGGTGCAGTGGC
1801	TCACGCCTATGATCCCAGCACTTTGGGAGGCTGAGGCGGGTGGATCACCTGAGGTTAGGA
1861	GTTCGRGACCAGCCTGGCCAACATGGTAAAACCCCCATCTCTACTAAAAATACAGAAATTA
1921	GCCGGGCGTGGTGGCGGCACCTATAGTCCCAGCTACTCAGAAGCCTGAGGCTGGGAAAT
1981	COTTTGRACCCGGGRAGEGGAGGTTGCAGGGAGCCGAGATCACGCCACTGCACTCCAGCC
2041	TGGGCGACAGAGCGAGAGTCTGTCTCAAAAGAAAAAAAAA
2101	ARCTTGTCCTTTTGTACCATGGTGTGAAAGTCAGATGCCCAGAGGGCCCAGGCAGG
2161	CATATTCAGTGCTGTGGCCTGGGCAAGATARCGCACTTCTAACTAGAAATCTGCCAATTT
2221	
2281	



① Veröffentlichungsnummer: 0 417 563 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

Anmeldenummer: 90116707.2

22 Anmeldetag: 31.08.90

(1) Int. Cl.5: C07K 15/12, C12N 15/12, C12N 1/21, C07K 3/28, A61K 39/395

Priorität: 12.09.89 CH 3319/89 08.03.90 CH 746/90 20.04.90 CH 1347/90

49 Veröffentlichungstag der Anmeldung: 20.03.91 Patentblatt 91/12

(a) Benarinte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK FR GB IT LI NL

(33) Veröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 29.04.92 Patentblatt 92/18 (1) Anmeider: F. HOFFMANN-LA ROCHE AG Postfach 3255 CH-4002 Basel(CH)

Erfinder: Brockhaus, Manfred, Dr.

Talweg 29

CH-4126 Bettingen(CH)

Erfinder: Dembic, Ziatko, Dr.

Gempenstrasse 39 CH-4053 Basel(CH)

Erfinder: Gentz, Reiner, Dr.

Finkenweg 13

W-7888 Rheinfeiden(DE)

Erfinder: Lesslauer, Werner, Dr.

Marignanostrasse 16 D-4059 Basel(CH)

Erfinder: Lötscher, Hansruedi, Dr.

Frankenstrasse 18 CH-4313 Möhlin(CH)

Erfinder: Schlaeger, Ernst-Jürgen, Dr.

Neue Strasse 63

W-7859 Efringen-Kirchen(DE)

Vertreter: Mezger, Wolfgang, Dr. et al. Grenzacherstrasse 124 Postfach 3255 CH-4002 Basel(CH)

(a) TNF-bindende Proteine.

Die vorliegende Erfindung betrifft nichtlösliche Proteine sowie lösliche oder nichtlösliche Fragmente davon, die TNF binden, in homogener Form, sowie deren physilogisch verträglichen Salze, insbesondere solche Proteine mit einem Molekulargewicht von etwa 55 oder 75 kD (nichtreduzierende SDS-PAGE-Bedingungen), Verfahren zur Isolierung solcher Proteinen Antikörper gegen solche Proteine, DNA-Sequenzen, die für nichtlösliche Proteine sowie lösliche oder nichtlösliche Fragmente davon, die TNF binden, kodieren, wie solche, die für Proteine kodieren, die zum einen Teil aus einem löslichen Fragment das TNF bindet und zum anderen Teil aus allen Domänen ausser der ersten der konstanten Region der schweren Ketle humaner Immunglobuline bestehen und die davon kodierten rekombinanten Proteine wie Verfahren zur deren Herstellung mittels transformierter pro- wie eukaryotischer Wirtszellen.



EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT Nummer der Anmeidung

der nach Regel 45 des Europäischen Patent-übereinkommens für das weitere Verfahren als europäischer Recherchenbericht gilt

EP 90 11 6707

	EINSCHLÄGIG	E DOKUMENTE		
Kategorie	Kenazeichnung des Dokume der maßgeblic	nts mit Angabe, soweit erforderlich hen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CLS)
X	1988, Zusammenfassu NOVICK et al.: "Sol receptors are prese	uble cytokine nt in normal human D. 170(4),1409-1414	1	C 07 K 15/12 C 12 N 15/12 C 12 N 1/21 C 07 K 3/28 A 61 K 39/395
α,χ	EP-A-0 308 378 (YE * Das ganze Dokumen		1,15-16	
X	JOURNAL OF BIOLOGIC 264, Nr. 20, 15. Ju 11966-11973, The Am Biochemistry and Mo Inc.; P. SECKINGER "Purification and b characterization of necrosis factor alp "Der ganze Artikel	oli 1989, Seiten derican Society for decular Biology, et al.: diologic a specific tumor wha inhibitor"	1	
				RECHERCHERTE SACHGEBIETE (Int. CL5)
				C 07 K C 12 N A 61 K
	OLLSTÄNDIGE RECH			
deng den ist, auf den Technik Vollstan Unvollst Nicht re Grend fi Verf Beha Körr	n Vorschriften des Europäischen i der Grundbage einiger Patentampi durchzuführen. dig recherchierte Patentausprüch andig recherchierte Patentausprüch cherchierte Patentansprüche: iur die Beschrankung der Recherchierte ahren zur chirur und lung des mensc	che: 17-18 he: gischen oder therap chlichen oder tieri: 52(4) des Europäise	s eicht möglich Stand der eutischen schen	
	Reductions	Abschindaum der Berberche		Prestor

DEN HAAG

27-01-1992

MASTURZO P.

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTEN

- X: vos besonderer Redeutung allein betrachter
 Y: voe besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer
 anderen Veroffentlichung derseiben Kategorie
 A: technologischer Hintergrund
 O: nichtschieftliche Offenbarung
 P: Zwischenliteratur

EPO PORM 1503 GARA (FORD)

T: der Erfindung zogrunde liegende Theorien oder Grundsatze E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Ammeldedatum varoffentlicht worden ist D: in der Anneldeng angeführtes Dokument L: aus andern Grunden angeführtes Dokument

- & : Mitglied der gleichen Patentfamilia, übereinerenmender Dokument



GSI	BÜHRENPFLICHTIGE PATENTANSPRÜCHE	
	•	
Cia vortlage	inde auropälische Patentenmeldung entniett bei ihrer Einreichung mehr als zehn Patemansprüche.	
	Alle Anspructsgabühren wurden Innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recharchenbericht wurde für alle Patentansprüche ersteilt.	
	Nur ein "all der Anspruchsgebühren wurde innerhalb der vorgoschriebenen Filst entrichtet. Der vorliegende europäische Rocherchenbencht wurde für die ersten zehn cowie für jene Palantanaprüche erstellt für die Anspruchagebühren entrichtet wurden.	
	rämlich Patentansprüche:	
	Keine der Anspruchsgebuhren wurde innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende euro- pätische Recherchanberfant wurde für die ersten zehn Patentansprüche erstellt.	
- · ·		_
MA	NGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG	
	seung der Recherchenzalisitung entspricht die vorliegende europeische Patentanmeldung nicht den Anforde- ille Einheitlichkeit der Erfindung; sie enthäll mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen,	
		ľ
e i	ehe Blatt -B-	
81	ene Blatt -B-	
		1
<u> </u>	Alle weiteren Recherchangedühren wurden innerhalb der gezettten Frist antricmet. Der vorbegende euro- palleche Recherchenbericht wurde für alle Patentensprüche erstellt.	
	Nur ein Teil der weiteren Recherchangebühren wurde Innernalb der gesetzen Frist entrichtet. Der vorllegende aurnödische Recherchandericht wurde für die Teile der Ammeldung erstellt, die sich auf Erfindungen beziehen, für die Recherchangebühren entrichtet worden sind,	
	namico Palentansprucha;	
	Keine der weiteren Pecherchangebühren wurde innarhalb der geseizten Frist entrichtet. Der vorllegende auro- pkische Recherchenbericht wurde für die Teile der Anmeigung erstellt, die sich auf die zuerst in den Petent- anspruchen erwähnte Erfindung beziehen.	
	namich Palentaisorucha;	i

Europäisches EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 90 11 6707

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			ANMELDUNG (lat. Ct. 5)
Kategorie	Kennzeichnung des Uokuments mit Angabe, soweit erfordertich der maßgeblichen Teile A.		
	JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Band 264, Nr. 20, 15. Juli 1989, Seiten 11974-11980, The American Society for Biochemistry and Molecular Biology, Inc.; H. ENGELMANN et al.: "A tumor necrosis factor-binding protein purifies to homogeneity from human urine protects cells from tumor necrosis factor toxicity" * Der ganze Artikel *	1	
Ρ,Χ	EP-A-O 393 438 (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GmbH) * Das ganze Dokument *	1-4,9- 11,13- 16,19	RECHERCHERYE SACHGEBIETE (Int. C).5)
T	PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES; Band 87, Nr. 19, Oktober 1990, Seiten 7380-7384; P.W. GRAY et al.: "Cloning of human tumor necrosis factor (TNF) receptor cDNA and expression of recombinant soluble TNF-binding protein" * Der ganze Artikel *	1-4,9- 11,13- 14,19	CANADAMETE (BR. C.3)
Р,Х	JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Band 265, Nr. 3, 25. Januar 1990, Seiten 1531-1536, The American Society for Biochemistry and Molecular Biology, Inc.; H. ENGELMANN et al.: "Two tumor necrosis factor-binding proteins purified from human urine" * Der ganze Artikel *	1	
P.X	CELL, Band 61, Nr. 2, 20. April 1990, Seiten 351-359, Cell Press; H. LOETSCHER et al.: "Molecular cloning and expression of the human 55 kd tumor necrosis factor receptor" * Der ganze Artikel *	1-4,9- 11,13- 14,19	
Р,Х	CELL, Band 61, Nr. 2, 20. April 1990, Seiten 361-370, Cell Press; T.J. SCHALL et al.: "Molecular cloning and expression of a receptor for human tumor necrosis factor" * Der ganze Artikel * -/-	1-4,9- 11,13- 14,19	



Furopäisches EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT Patentamt EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT ED 90 11 6707

EP 90 11 6707

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
MEKoLie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angube, soweit erforderlich der mangeblieben Teile	Betrifft Anspruch	
Р,Х	PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES, Band 87, Nr. 16, August 1990, Seiten 6151-6155; R.A. HELLER et al.: "Complementary DNA cloning of a receptor for tumor necrosis factor and demonstration of a shed form of the receptor" * Der ganze Artikel *	1-4,9- 11,13- 14,19	
Ρ,Χ	SCIENCE, Band 248, 25. Mai 1990, Seiten 1019-1023; C.A: SMITH et al.: "A receptor for tumor necrosis factor defines an unusual family of cellular and viral proteins" * Der ganze Artikel *	1-4,9- 11,13- 14,19	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. CL5)
P,X	GB-A-2 218 101 (GLAXO) * Das ganze Dokument *	1-4,9- 11,13- 16,19	·
Ρ, Χ	EUR. JOURNAL OF IMMUNOLOGY, Band 20, 1990, Seiten 1167-1174, VCH Verlagsgesellschaft mbH, Weinheim, DE; P. SECKINGER et al.: "Tumor necrosis factor inhibitor: purification, NH2-terminal amino acid sequence and evidence for antiinflammatory and immunomodulatory activities" * Der ganze Artikel *	1	
Ε	WO-A-9 013 575 (BASF) * Das ganze Dokument *	1	
E	EP-A-O 418 014 (IMMUNEX) * Das ganze Cokument *	1-4,9- 11,13- 16,19	
X	EP-A-O 230 574 (YALE UNIVERSITY) * Das ganze Dokument, insbesondere Beispiel 3, Seiten 6-7 *	12,15-	
X	US-A-4 770 995 (RUBIN et al.) * Das ganze Dokument, insbesondere Beispiel 2, Spalte 7 * -/-	12	

Europäisches EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT Nummer der Anmeildung

EP 90 11 6707

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			ELASSIFIKATION DER ANMELDUNG (fat. Cl.5)
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspeach	
X	THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Band 264, Nr. 25, 5. September 1989, Seiten 14927-14934, The American Society for Biochemistry and Molecular Biology, Inc., US; HP. HOHMANN et al:: "Two different cell types have different major receptors for human tumor necrosis factor (TNFalpha)" * Der ganze Artikel, insbesondere Seite 14930, rechte Spalte, Zeile 30 - Seite 14931, linke Spalte, Zeile 25 *	12	
P,X	EP-A-O 398 327 (YEDA) * Das ganze Dokument *	1-4,8- 16,19	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (fst. Cl.5)
Ρ,Χ	EP-A-O 334 165 (HOFFMANN-LA ROCHE) * Das ganze Dokument *	1-4,8- 16,19	
ī	JOURNAL OF CELLULAR BIOCHEMISTRY, Abstract, 20th Annual Meetings, 'Keystone Symposia on Molecular & Cellular Biology, supplement 15F, 1991, 1 7. April 1991, Seite 118, Zusammenfassung Nr. P 439, Wiley-Liss; K. PEPPEL et al.: "Chimaeric TNF-receptor - IgG molecule acts as soluble inhibitor of the mediated cytotoxicity" * Der ganze Artikel *	5-8	



MANGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG

Nach Auffassung der Recherchenabieilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeidung nicht den Anforderungen an die Eintheitlichtkeit der Erfindung; sie enthalt mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen.

- 1. Patentansprüche 1-4 und 8-11,13-14,19(teilweise).
- 2. Patentansprüche 5-7 und 8-12,14-19(teilweise).
- 3. Patentanspruch 12(teilweise).
- 4. Patentanspruch 13(teilweise).
- 5. Patentansprüche 15-16(teilweise).
- 1. Nichtlösliche Proteine und lösliche oder nichtlösliche Fragmente davon, die TNF binden, DNA-Sequenzen, die für die obengenannten Proteine kodieren, Vektoren, die diese DNA-Sequenzen enthalten und Wirtssysteme mit diesen Vektoren transformiert und Verwendung davon zur Herstellung der Proteine.
- 2. Fusionsproteine, die ein Fragment des TNF-bindenden Proteins und eine Ig-stammende Domäne enthalten, DNA-Sequenzen, die für die obengenannte Proteine kodieren, Vektoren die diese DNA-Sequenzen für die obengenannten Fusionsproteine enthalten, Wirtssysteme mit diesen Vektoren transformiert gegen diese Fusionsproteine gerichtete Antikörper. Verfahren zur Herstellung dieser Fusions proteine und pharmazeutische Zusammenfassungen sie enthaltend.
- 3. Gegen Produkte des Anspruchs 1 gerichtete Antikörper.
- 4. Verfahren zur Herstellung eines Produkts des Anspruchs 1, falls nicht erworben unter Verwendung der DNA-Sequenzen als in Anspruch 1 erwähnt.
- 5. Pharmazeutische Zusammenzetzungen, die ein Produkt des Anspruchs 1 enthalten.